

From:

Goldberg, Jeanine

Sent:

Friday, March 12, 2004 10:34 AM

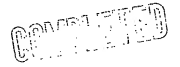
To: Subject: STIC-FPAS please provide:

CN 1313130 Date: 20010919 Huang, Shi

THANK YOU

Jeanine Enewold Goldberg 571-272-0743 **REM 2E74** 

FILE COPY



Lopy/Search	
Processor:	
Date Assigned:	
Date filled:	
equivalent found (Y/N):	
Doc. No.:	
Country:	

Translation:	
Date logged in:	
PTO est. words:	
No. of pages:	
In-house trans. avail:	

In-House: Translator: Assigned:	Name:
Returned:	Sent:

FILE 'HOME' ENTERED AT 10:15:12 ON 12 MAR 2004

FILE 'MEDLINE, BIOSIS, CAPLUS, EMBASE, SCISEARCH' ENTERED AT 10:15:26 ON 12 MAR 2004

L1 6786 S MSI OR MICORSATELLITE INSTABILITY

L2 989 S RIZ1 OR RIZ OR RETINOBLASTOMA PROTEIN INTERACTING ZINC

L3 21 S L1 (P) L2

L4 8 DUP REM L3 (13 DUPLICATES REMOVED)

FILE 'STNGUIDE' ENTERED AT 10:17:23 ON 12 MAR 2004

FILE 'STNGUIDE' ENTERED AT 10:22:08 ON 12 MAR 2004

FILE 'MEDLINE, BIOSIS, CAPLUS, EMBASE, SCISEARCH' ENTERED AT 10:22:14 ON 12 MAR 2004

L5 153 S L1 (P) (POLYA?)

68 DUP REM L5 (85 DUPLICATES REMOVED)

L7 1 S L6 AND L2

=>

L6

L Number Hits   Search Text   DB	Time stamp
2 9 RIZ1 US-PGPU DERWENT US-PAT; US-PGPU DERWENT US-PGPU DERWE	2004/03/12 10:01
DERWENT USPAT; US-PGRU DERWENT US-	
2 9 RIZ1  3 95 RIZ or RIZ1  4 3 (RIZ or RIZ1) and "exon 8" USPAT; US-PGPU DERWENT US-PGPU DERW	- '
3 95 RIZ or RIZ1 US-PGPU DERWENT US-PGPU DERWE	2004/03/12 10:01
3 95 RIZ or RIZ1 DERWENT US-PGPU DERWENT US-PG	
3 95 RIZ or RIZ1 USPAT; US-PGPU DERWENT 4 3 (RIZ or RIZ1) and "exon 8" USPAT; US-PGPU DERWENT 5 11 (RIZ or RIZ1) same deletion USPAT; US-PGPU DERWENT 6 13 "retinoblastoma protein" near3 zinc USPAT; US-PGPU DERWENT 7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or (RIZ or RIZ1) 8 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT 9 1 (MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same polyA 10 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT) or retinoblastoma)	• •
4 3 (RIZ or RIZ1) and "exon 8" US-PGPU DERWENT USPAT; US-PGPU DERWENT	
4 3 (RIZ or RIZ1) and "exon 8" USPAT; US-PGPU DERWENT; 5 11 (RIZ or RIZ1) same deletion USPAT; US-PGPU DERWENT; 6 13 "retinoblastoma protein" near3 zinc USPAT; US-PGPU DERWENT; 7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or USPAT; US-PGPU DERWENT; 8 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT; 9 1 (MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT; 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT; 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) USPAT; US-PGPU DERWENT; US-PG	2004/03/12 10:01
4 3 (RIZ or RIZ1) and "exon 8" USPAT; US-PGPC DERWENT US-PGPC	· ·
11 (RIZ or RIZ1) same deletion  13 "retinoblastoma protein" near3 zinc  14 (retinoblastoma protein" near3 zinc  15 (retinoblastoma protein" near3 zinc) or USPAT; US-PGPU DERWENT  16 (retinoblastoma protein" near3 zinc) or USPAT; US-PGPU DERWENT  17 (RIZ or RIZ1)  18 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT  19 1 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; polyA  10 83 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; delet\$5  11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (Cancer or tumor)  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)  13 (USPAT; USPAT;	
DERWENT USPAT; US-PGPE USPAT; US-PGPE DERWENT US-PGPE DERWENT US-PGPE DERWENT US-PGPE US-PGPE US-PGPE DERWENT US-PGPE US-PGPE US-PGPE US-PGPE DERWENT US-PGPE US-PGPE DERWENT US-PGPE DERWENT US-PGPE US-PGPE DERWENT US-PGPE US-PGPE DERWENT US-PGPE US-	2004/03/12 10:01
11 (RIZ or RIZ1) same deletion USPAT; US-PGPU DERWENT US-PGPU DERWENT USPAT; US-PGPU DERWENT	B;
1	
DERWENT Tretinoblastoma protein" near3 zinc  "retinoblastoma protein" near3 zinc  "retinoblastoma protein" near3 zinc) or  "SPAT;  US-PGPU DERWENT US-PGPU DER	2004/03/12 10:05
13 "retinoblastoma protein" near3 zinc USPAT; US-PGPU DERWENT OF USPAT; (RIZ or RIZ1)  8 3925 MSI or "microsatellite instability" US-PGPU DERWENT DERWENT US-PGPU DERWENT DERWENT DERWENT DERWENT	В;
7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or US-PGPU DERWENT; (RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT 8 3925 MSI or "microsatellite instability" US-PGPU DERWENT 9 1 (MSI or "microsatellite instability") same US-PGPU DERWENT polyA US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT delet\$5 US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (Cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT) same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)	
7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or US-PGPU DERWENT; (RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT 8 3925 MSI or "microsatellite instability" US-PGPU DERWENT 9 1 (MSI or "microsatellite instability") same US-PGPU DERWENT polyA US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT delet\$5 US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") same (Cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT) same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)	2004/03/12 10:06
7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or USPAT; (RIZ or RIZ1)  8 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT  9 1 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; polyA USPAT; polyA USPAT;  10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT  11 244 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor)  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma)	
7 95 ("retinoblastoma protein" near3 zinc) or (RIZ or RIZ1)  8 3925 MSI or "microsatellite instability" US-PGPU DERWENT 9 1 (MSI or "microsatellite instability") same US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (Cancer or tumor) 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") US-PGPU DERWENT 13 same (Cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU OF retinoblastoma)  14 US-PGPU	•
(RIZ or RIZ1)  (DERWENT  (US-PGPU  DERWENT  US-PGPU  DERWENT  DERWENT  Same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1)) US-PGPU  OF retinoblastoma)	2004/03/12 10:06
8 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT	
8 3925 MSI or "microsatellite instability" USPAT; US-PGPU DERWENT USPAT; Same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma)	· ·
US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; polyA US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; delet\$5 US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT  (Cancer or tumor) US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)  (CANCER OF TEMPORAL DERWENT)  (MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)	2004/03/12 10:08
9 1 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; US-PGPU DERWENT 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor) USPAT; 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT) 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU DERWENT)	
9 1 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; polyA US-PGPU DERWENT 10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) USPAT; US-PGPU DERWENT 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma) USPAT;	
polyA  10  83 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; delet\$5  11  244 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor)  12  45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU OF retinoblastoma)  US-PGPU DERWENT	2004/03/12 10:08
10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT 11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT 12 45 ((MSI or "microsatellite instability") US-PGPU DERWENT 12 same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma) DERWENT	
10 83 (MSI or "microsatellite instability") same delet\$5 US-PGPU DERWENT  11 244 (MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") US-PGPU DERWENT  12 same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma) US-PGPU DERWENT	· I
delet\$5  US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor)  US-PGPU DERWENT  US-PGPU DERWENT  (MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma)  US-PGPU DERWENT	1
11 244 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor) USPAT; US-PGPU DERWENT  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma) DERWENT	2004/03/12 10:08
11 244 (MSI or "microsatellite instability") same USPAT; (cancer or tumor) US-PGPU DERWENT  12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU Or retinoblastoma) DERWENT	
(cancer or tumor)  12  45 ((MSI or "microsatellite instability") same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) or retinoblastoma)  US-PGPU DERWENT	I
DERWENT  12  45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU or retinoblastoma) DERWENT	2004/03/12 10:09
12 45 ((MSI or "microsatellite instability") USPAT; same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU or retinoblastoma) DERWENT	·
same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU or retinoblastoma)	
or retinoblastoma) DERWENT	2004/03/12 10:10
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	•
110 1 40 1//MOT - U.S. 1331/ 1 1 131/ US 1 100-0-	
13   42   (((MSI or "microsatellite instability")   USPAT;	2004/03/12 10:12
same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1)   US-PGPU	B;
or retinoblastoma)) and (polymorphism or DERWEN	
mutation or deletion or variation)	1
14   29   (((MSI or "microsatellite instability")   USPAT;	2004/03/12 10:12
same (cancer or tumor)) and ((RIZ or RIZ1) US-PGPU	В;
or retinoblastoma)) and ((MSI or DERWENT	
"microsatellite instability") same	
variation))	
(polymorphism or mutation or deletion or	

L4 ANSWER 5 OF 8 CAPLUS COPYRIGHT 2004 ACS on STN

ACCESSION NUMBER: 2002:412302 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER: 136:363818

TITLE: Application of RIZ gene in detecting and

treating tumor showing MSI positive

INVENTOR(S): Huang, Shi
PATENT ASSIGNEE(S): Peop. Rep. China

SOURCE: Faming Zhuanli Shenging Gongkai Shuomingshu, 54 pp.

CODEN: CNXXEV

DOCUMENT TYPE: Patent LANGUAGE: Chinese

FAMILY ACC. NUM. COUNT: 1

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

CN 1313130 A 20010919 CN 2001-109921 20010323

PRIORITY APPLN INFO.: CN 2001-109921 20010323

AB The invention relates to application of adenovirus-mediated RIZ1 gene in treating microsatellite chromosomal DNA instability (MSI)-pos. tumors. The invention also relates to diagnosis of MSI pos. expression in tumor based on the abnormal number of adenosine in poly(A) of RIZ1 gene.

only Inventor but

## [19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl7

A61K 48/00

A61P 35/00 C12Q 1/68

# [12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 01109921.6

[43]公开日 2001年9月19日

[11]公开号 CN 1313130A

[22]申请日 2001.3.23 [21]申请号 01109921.6

[71]申请人 黄 石

地址 100071 北京市丰台区东大街 20 号 29 楼

[72]发明人 黄 石

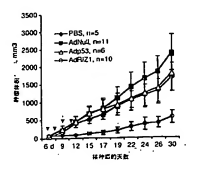
[74]专利代理机构 北京科龙环字专利事务所 代理人 孙皓晨

权利要求书2页 说明书44页 附图页数7页

#### 

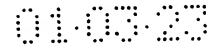
#### [57] 摘要

本发明提供一种抑制卫星染色体不稳定性(MSI)阳性肿瘤生长的方法。这一方法将带有编码有功能的RIZ1 多肽的 DNA 序列转入到 MSI 阳性肿瘤中,并在 肿瘤中表达足够抑制肿瘤生长的 RIZ1 蛋白质。同时本发明提供一种确定肿瘤 MSI 状态的方法。这一方法通过确定 RIZ1 核 酸基因中多聚腺嘌呤中腺嘌呤的数目来确定肿瘤是否为 MSI 阳性。RIZ1 基因中 存在非正常数目的腺嘌呤表明此肿瘤为 MSI 阳性。



## 权利要求书

- 1、一种用于抑制 MSI 阳性肿瘤的方法。这种方法由编码 RIZ1 多肽的核酸分子组,能介导到肿瘤中,并在肿瘤中表达足够量的这种多肽,以达到抑制肿瘤的效果。
- 2、权利要求 1 所要求的方法, 所述肿瘤在 RIZ 多聚 A 位点有非正常数目的腺嘌呤。
- 3、权利要求 2 所要求的方法, 其中 RIZ 多聚 A 位点在 RIZ (A) 8 序列中。
- 4、权利要求 2 所要求的方法, 其中 RIZ 多聚 A 位点在 RIZ (A) 9 序列中。
  - 5、权利要求2所要求的方法,其中非正常数目的腺嘌呤包括数目增加。
  - 6、权利要求2所要求的方法,其中非正常数目的腺嘌呤包括数目减少。
- 7、权利要求 1 所要求的方法, 其中所述核酸分子组在肿瘤中表达 RIZ1 导致肿瘤细胞凋亡。
- 8、权利要求 1 所要求的方法, 其中 RIZ1 多肽含有与序列号 99 中有 95% 以上相同的 PR 氨基酸序列。
  - 9、权利要求 8 所要求的方法, 其中 RIZ1 多肽包括序列号 99 顺序。
- 10、权利要求 8 所要求的方法, 其中 RIZ1 多肽含有与序列号 4 有 80%以上相同的氨基酸序列。
  - 11、权利要求 10 所要求的方法, 其中 RIZ1 多肽包括序列号 4 顺序。
  - 12、权利要求1所要求的方法,其中核酸序列处于一个病毒载体中。
  - 13、权利要求 12 所要求的方法, 其中病毒载体是一个腺病毒载体。
- 14、权利要求 1 所要求的方法,其中核酸以肿瘤内或肿瘤外周注射的方式导入肿瘤细胞。
- 15、权利要求 1 所要求的方法,其中 MSI 阳性肿瘤由部分结肠癌,胃癌,或子宫内膜癌组成。
- 16、权利要求 15 所要求的方法, 其中 MSI 阳性肿瘤是家族型非息肉性结肠肿瘤。
- 17、一种测定 MSI 阳性状态的方法,该方法通过测量肿瘤中 RIZ 基因上多聚 A 位点上腺嘌呤的数目来决定 MSI 状态,RIZ 基因上中非正常数目的多聚 A 表明此肿瘤为 MSI 阳性。
- 18、权利要求 17 所要求的方法, 其中 RIZ 多聚 A 位点在 RIZ (A) 8 序列中。



- 19、权利要求 17 所要求的方法, 其中 RIZ 多聚 A 位点在 RIZ (A) 9 序列中。
  - 20、权利要求 17 所要求的方法, 其中非正常数目的腺嘌呤包括数目增加。
  - 21、权利要求 17 所要求的方法, 其中非正常数目的腺嘌呤包括数目减少。
- 22、权利要求 17 所要求的方法, 其中 MSI 阳性肿瘤由部分结肠癌, 胃癌, 或子宫内膜癌组成。
- 23、权利要求 22 所要求的方法, 其中 MSI 阳性肿瘤是家族型非息肉性结肠肿瘤。

## 瑞兹 (RIZ) 基因用于检测和治疗卫星染色体不稳定 (MSI) 阳性肿瘤

#### 一、发明领域

本专利发明涉及肿瘤领域,具体是利用 RIZ 肿瘤抑制基因来检测和治疗卫星染色体不稳定阳性(MSI+)肿瘤。

#### 二、 背景材料

成视网膜细胞瘤蛋白(Retinoblastoma 或 RB)相关锌手指(Zinc Finger) 基因瑞兹(RIZ) 是一个潜在的肿瘤抑制基因,它属于 PR(PRDI-BFI-RIZ-1)或 SET(Suvar3-9,Enhancer-of zeste,Trithorax)相关蛋白家族,在染色体介导的基因激活和失活过程中起作用。此家族与染色体相关的基因激活或失活有关系。PR/SET 区域家族在人类肿瘤中起重要作用,因为此家族中多个成员在肿瘤中有遗传性改变。RIZ 基因中的 PR 区域是与其它蛋白质相作用的位点并能与其自身羧基(C-端)的一个区域相结合。

RIZ 基因一般有两个蛋白质产物, RIZ1 和 RIZ2, 其区别在于氨基端是否有 PR 区域。RIZ1 (带有 PR 区域)产物被认为是一个位于 1 号染色体短臂 36 区 (1p36)的很强的潜在肿瘤抑制基因。1p36 区在人类十二种以上肿瘤中有丢失。在多种肿瘤和肿瘤细胞株中, RIZ1 而非 RIZ2 基因不再表达。这些肿瘤包括乳腺癌, 肝癌, 结肠癌, 和神经内分泌系统肿瘤(He 等, Cancer Research. 58:4238-4244, 1998; Jiang 等, Int. J. Cancer. 83:541-544, 1999)。这些肿瘤的特性是 RIZ1 基因失活, 而非 RIZ1 基因突变引起蛋白质结构变化。在这些肿瘤细胞中, 外源性 RIZ1 基因表达导致细胞分裂周期在 G2/M 期阻断, 细胞凋亡, 或二者兼有。然而在体内 RIZ1 表达在各种肿瘤中的作用还未被证实。

肿瘤发生是由于正常细胞内致癌基因遗传性突变而形成的这一观点已经被公认。 这些突变引起遗传不稳定性。在肿瘤中两种主要遗传不稳定性已经被确认,染色体不稳定性(CIN)和卫星染色体不稳定性(MSI)。CIN 的主要特征是染色体异倍体和丧失异源性(LOH),相反 MSI+肿瘤一般是染色体双倍体,而在许多简单的重复序列,卫星染色体中出现众多不稳定性。

卫星染色体不稳定性被认为是由于细胞内脱氧核糖核酸(DNA)碱基错误配对修复系统失灵而造成的。这个系统在正常情况下,识别并修复在 DNA 复制中错误使用的碱基或碱基错位。碱基配对错误修复机制的丧失引发突变进化和选择过程,形成肿瘤。MSI 阳性的肿瘤形成机制与卫星染色体重复序列错位突变有关。当这些重复序列位于目标基因的编码序列中时,错位突变会引发肿瘤形成。



Adnull 或对照缓冲液,两天后进行 RIZ1, p53,或 Apoptag 细胞凋亡原位检测 (TUNEL 分析)。

#### 发明具体描述

本发明提供一种抑制 MSI 阳性肿瘤生长的方法,包括在肿瘤中导入编码有功能的 RIZ 多肽的 DNA 序列,并在肿瘤中表达足够量的 RIZ 多肽以抑制肿瘤生长。象在发明实施例中展示的那样,RIZ1 多肽在体内和体外抑制 MSI 阳性肿瘤细胞和肿瘤生长。在具有 RIZ 多聚腺嘌呤(多聚 A)错位突变的 MSI 阳性肿瘤中,RIZ1 多肽在体内和体外还具有诱导细胞凋亡的功能。

这里所指的卫星染色体不稳定性阳性肿瘤细胞或 MSI 阳性肿瘤细胞指细胞中至少 20%的卫星染色体标记顺序与正常细胞相比在长度上出现异常,更好的 MSI 阳性肿瘤是有 40%以上测试过的卫星染色体出现异常;最好有 60%以上出现异常。这些数据至少需在测定 5 个以上标记顺序后得出。理想的情况是这些细胞在 RIZ 基因中有卫星染色体出现异常。然而由于在 MSI 阳性肿瘤中,RIZ1 多聚 A 错位突变出现的比例很高,不必要事先测定 RIZ1 是否有突变就可预测在大多数人群中会有有效的治疗作用。

卫星染色体是简单的遍布于染色体中的重复序列,包括一个,两个,三个,或四个核苷酸。已经知道的有一系列标记顺序是 MSI 阳性的标志(见Boland 等, Cancer Res. 58:5248-5257, 1998)。而且市场上有现成的分析卫星染色体的引物。这些标记包括 Boland 等在上述文献中提到的标志物组, 单核苷酸重复的 BAT25(基因库 Genbank 序列 9834508)和 BAT26(基因库 Genbank 序列 9834505),双核苷酸重复的 D5S346 (基因库 Genbank 序列 181171), D2S123(基因库 Genbank 序列 187953),和 D17S250(基因库 Genbank 序列 177030)。其它合适的标记序列亦有描述,如 Boland 等在上述文献中提到的,以及 Mao 等在 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:9871-9875, 1994中提到的序列。在本发明中使用的标记序列是上述提到的五个标志物组。

卫星染色体不稳定性与很大一部分自发性和遗传性肿瘤有关。本发明方法 用于检测 MSI 状态和抑制自发性和遗传性两种肿瘤。

具体的讲, MSI 阳性已在头颈癌(如未或极少分化的头颈癌),结肠癌,甲壮腺癌,食道癌,胃癌,前列腺癌,子宫内膜癌,卵巢癌,子宫颈癌,乳腺癌,皮癌(扩散性皮癌),小细胞肺癌,非小细胞肺癌,和慢性骨髓癌(成骨细胞危机)等(见Claij等综述,Exp. Cell. Res. 246:1-10, 1999)。

多数家族性的非息肉性结肠癌(HNPCC)也存在卫星染色体不稳定性。 HNPCC 是一种家族性肿瘤,占总结肠癌的 10%。HNPCC 的主要特点是肿瘤发生 早,并同时有其它部位原发瘤,包括结肠,子宫内膜,卵巢,小肠,胃,尿 道,和皮肤等。本发明方法尤其对 HNPCC 的检测和治疗有特别效用。 除了避免发生突变外,DNA 错配修复还决定用于肿瘤化疗的 DNA 致变试剂的毒性。由于多种化疗药品,甲基化的试剂,如 N-methyl-N'-nitro-nitroguanidine, N-methyl-N-nitrosourea, Streptozocin, temozolonide,和 decarbazine:铂化试剂,如 Cisplatin 和 Carboplatin;碱基类似物,如 6-thioguanine:及其他化疗试剂,如 busulfan, etoposide,和 doxorubin等的杀死肿瘤细胞功能需要有正常的错配修复系统,因此在 MSI 阳性的肿瘤细胞中进行化疗效果不明显。

利用肿瘤抑制基因进行肿瘤基因治疗是一种简单和能取代化疗和放疗的低毒性产品。正在进行的几个临床试验将肿瘤抑制基因 P53 或 RB 基因利用逆转录病毒或腺病毒载体导入到带有上述基因突变的肿瘤中(见 Roth 等,Oncology,13S5:148-153,1999)。然而在 MSI 阳性肿瘤中基本没有 RB 或 P53 基因缺陷,因此不能用这些基因进行基因治疗。至今还没有发现一种有效用于 MSI 阳性肿瘤的基因治疗方法。

因此有必要开发治疗 MSI 阳性肿瘤的基因治疗方法,并发现一种可靠的检测 MSI 阳性肿瘤的标记,这个专利发明就能在这方面填补空白并有更多建树。发明综述

本发明提供一种抑制卫星染色体不稳定性(MSI)阳性肿瘤生长的方法。这一方法将带有编码有功能的 RIZ1 多肽的 DNA 序列转入到 MSI 阳性肿瘤中,并在肿瘤中表达足够抑制肿瘤生长的 RIZ1 蛋白质。

同时此发明提供一种确定肿瘤 MSI 状态的方法。这一方法通过确定 RIZ1 核酸基因中多聚腺嘌呤中腺嘌呤的数目来确定肿瘤是否为 MSI 阳性。RIZ1 基因中存在非正常数目的腺嘌呤表明此肿瘤为 MSI 阳性。图例注释

图 1 表示人的 RIZ 蛋白质氨基酸顺序(标识为 hRIZ; SEQ ID No. 4) 与大鼠 RIZ 蛋白质氨基酸顺序(标识为 rRIZ; SEQ ID No. 2) 相关性比较。共同序列已标明。使用一氨基酸代号。在人与大鼠中不相同的氨基酸标识为"."

图 2 在裸鼠异体肿瘤模型中利用 AdRIZ1 腺病毒载体对卫星染色体不稳定性阳性 (MSI+) 的结肠瘤进行基因治疗。将带有 RIZ1 基因突变的人类结肠瘤 HCT116 细胞注射到裸鼠的侧腹部,治疗前,带有肿瘤的裸鼠根据肿瘤大小进行随机分组。治疗中在肿瘤内或肿瘤外周分别注射缓冲液 (PBS), 对照空白腺病毒载体 (Adnull),带 p53 基因的腺病毒载体 (Adp53),或带 RIZ 基因的腺病毒载体 (AdRIZ1)。共注射四次,每次剂量为每个动物 8×10<sup>10</sup> 病毒颗粒。箭头指示注射时间,每周两次测量肿瘤体积,连续测量四周。

图 3 在腺病毒转导的肿瘤细胞中进行 RIZ1, p53, 和细胞凋亡的免疫组织化学染色分析。在体内已形成肿瘤的 HCT116 细胞在注射 AdRIZ1, Adp53,

这里所述的肿瘤是指在局部肿瘤细胞的生长,可以是肿瘤原发位点或转移位点。肿瘤细胞是指恶性转化细胞,或在肿瘤,或转移位点,或从肿瘤或转移位点取出的肿瘤细胞可在体外培育多代。

这里所述的抑制肿瘤生长是指减缓肿瘤细胞生长速度,阻断肿瘤细胞生长或在肿瘤内杀死肿瘤细胞,因此而使肿瘤生长速度与未处理的对照相比有所减缓。抑制生长亦指肿瘤的减小或消失或降低转移能力。本技术领域的专业人士可用各种指标来确定肿瘤生长是否被抑制。

比如抑制肿瘤生长可以阻断细胞生长周期。如实施例 1 所示,外源的 RIZ1 表达能使 MSI 阳性肿瘤细胞生长周期停留在 G2/M 期,不管这些细胞是否带有 RIZ 基因多聚腺嘌呤重复序列错位突变。

抑制肿瘤生长可以以直接或间接方式测定肿瘤大小来确定。如实施例 2 所示,外源的 RIZ1 表达能使 MSI 阳性肿瘤缩小。在肿瘤病人中,此类测量可用各种已知的显影方法如核磁共振显影,计算机轴向全息显影,或 X 光照影。肿瘤生长也可间接测量。如测定血液中胚胎原抗原(CEA),前列腺特异抗原(PSA),或其它与肿瘤生长相关的肿瘤特异抗原。抑制肿瘤生长一般会导致延长生存和/或有益病人的健康,提高生活质量。

如下实施例 1 和实施例 3 所示,在 MSI 阳性肿瘤细胞株或肿瘤中,特别是在有 RIZ 基因多聚腺嘌呤重复序列错位突变的 MSI 阳性肿瘤中,表达外源的 RIZ1 会引发细胞凋亡。这里用的引发细胞凋亡是指刺激以 DNA 断裂为特征的一种程序性细胞死亡。 细胞凋亡可以以已知的方式来确定。如实施例 3 所示,现有各种测试试剂盒利用原位组织化学杂交的方式来确定 DNA 片段的存在(如 Apoptag 试剂,由 Intergen 提供)。 例外,如实施例 1 所示细胞凋亡亦可用 荧光细胞分检(FACS)的方法来确定。在 FACS 分析中存在的低于 G1 期 DNA 含量的细胞群表示这些处于细胞凋亡的细胞有 DNA 断裂发生。

本发明适用于在 MSI 阳性肿瘤中引入能编码 RIZ1 多肽的核酸分子,并表达有效剂量 RIZ1 蛋白质来治疗肿瘤。 这里所用的 RIZ1 多肽指具有 RIZ1 氨基酸序列的多肽。RIZ1 多肽亦指这里所列 4 号序列(SEQ ID No. 4)或其功能部分相同,或与其有一个或很小差异的序列,只要此序列具有抑制 MSI 阳性肿瘤或肿瘤细胞生长的功能。很小差异包括在 4 号序列中进行一个或多个氨基酸序列的增加,减少,或替代,但并不特别影响其抑制肿瘤或肿瘤细胞生长的功能。

克隆的人类 RIZ 基因序列(所列 3 号序列)编码 4 号序列中的氨基酸序列。克隆的大鼠 RIZ 基因序列(所列 1 号序列)编码 2 号序列中的氨基酸序列; 小鼠 RIZ 基因序列(104 号序列)已在美国专利号 6069231, 5831108, 和5811304 以及在 Buyse 等 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92:4467-4471, 1995中描述过。

C

一种可称作 RIZ1 的多肽可与 4 号序列中描述的氨基酸序列有 70%的相同之处, 最好具有 75%以上, 包括 80%, 85%, 90%, 95%, 98%, 99%, 或更多相同之处。理想的例子是从另一种哺乳动物中克隆的 RIZ 基因。如图一所示,人的 RIZ 基因(所列 4 号序列)与大鼠 RIZ 基因序列(所列 2 号序列)有 84%的相同之处。

已在本领域广为接受的观点是进化中保留下来的氨基酸或氨基酸区域比其它氨基酸或氨基酸区域更可能有更重要的生物学功能。因此可以推测用一个不具保留系数的氨基酸来替换一个在所有种类的 RIZ 多肽中保留下来的氨基酸将会带来功能性灾难, 而用一个不具保留系数的氨基酸替换一个在各种类的 RIZ 多肽中变化大的氨基酸将不会对其功能有重大影响。

替换包括,但不限于用一个非极性氨基酸替代另一个非极性氨基酸,如用异亮氨酸, 颉氨酸, 丙氨酸, 脯氨酸, 苯丙氨酸, 色氨酸, 或蛋氨酸来替代亮氨酸; 用一个带电的氨基酸替代类似带电的氨基酸, 如天门冬氨酸替代谷氨酸,赖氨酸或组氨酸替代精氨酸; 用一个不带电荷的非极性氨基酸替代另一个不带电荷的非极性氨基酸(如用甘氨酸,苏氨酸,酪氨酸,胱氨酸,天门冬酰胺或谷酰胺替代丝氨酸;或用不同组分但带有相似大小和形状的氨基酸替代另一个,如用丙氨酸替代丝氨酸,用精氨酸替代蛋氨酸,或苯丙氨酸替代酪氨酸。

在 RIZ 多肽中增加序列包括,但不限于在氨基端,羟基端,或中间增加标记序列,此标记序列包括,但不限于功能序列,多聚组氨酸序列,GST 序列,或类似序列及可分离的序列。这些序列可用来促进重组 RIZ1 表达或鉴别,包括分离。

对序列 4 中的 RIZ 1 多肽修饰的事例包括正常的序列 4 的染色体正常异体,如序列 102 和 103 中所示 RIZ1 头三个氨基酸变化。另一个染色体正常异体的事例为 T969 变成 A969 (969 位的胸腺嘧啶变成腺嘌呤),导致氨基酸序列 283 由 D 变成 E。T969 异体估计比 A969 异体发生的几率高一倍。序列 4 中的另一个染色体正常异体是 704 位的脯氨酸丢失。

在一种应用中,用在本发明使用方法在肿瘤中表达的 RIZ 1 多肽由序列 4 的 PR 区域组成(此序列亦称为序列 99),或由与此序列具有 95%以上相同的序列,如大鼠的 RIZ 1 PR 区域组成。

在 RIZ 1 氨基端有一个 100 多个氨基酸的区域叫 PR 区域,因为它与 PRD1-BF1 和 Blimp-1 蛋白的 N-端具有 42%的同源性。 PR 区域亦与 E vi-1 蛋白的 N-端 (见 Morishita 等, cell 54:831-840, 1998; Morishita 等, Oncogene, 5: 936-971, 1990) 和 C. Elegans (细小线虫)的 egl-43 蛋白的 N-端 (见 Garriga 等, Genes Devel. 7:2097-2109, 1993 中图 13) 具有同源性。

PR 区域已被证明为 RIZ1 负调控作用所必需(见 He 等, Cancer Res. 58: 4238-4244, 1998),并可能参与染色体介导的转录激活或抑制(Xie 等,J. Biol. Chem. 272:26360-26366, 1997; Huang 等 , J. Biol. Chem. 273:15933-15939, 1998)。

总体来讲,PR 区域涵盖 100-120 个氨基酸,有三个高度保留的位点,A, B, C 群。每个有 10-12 个氨基酸,中间被 20-35 个氨基酸分开。每个 A, B, C 群由单一外显子编码。 大鼠的 RIZ1 PR 区域序列 2 中(氨基酸 36-151)和人类 RIZ PR 区域(序列 4 中 37-152, 亦同序列 99)基本相同,只是人的在 70 位氨基酸上是赖氨酸,而在相同位置上(69 位),大鼠的是精氨酸。 另外从 DNA 分析中得出编码小鼠 PR 区域 B 和 C 群(序列号 104 和 105)序列中推导的氨基酸顺序(即序列 105 中的前 75 个氨基酸)与人类 RIZ1 中 PR 区域(即人类 RIZ1 序列 99 中42-116)完全相同。

RIZ1 多肽还有几个有趣的地方,包括与 E1A 肿瘤蛋白相似的 RB 结合位点;8个锌手指序列;羧基端 PR 结合位点。N-端 PR 区域与 C-端 PR 结合区域的相互作用可能为 RIZ1 形成同体或异体寡聚物所必需,亦可能参与与其它蛋白间的相互作用。

通过此发明所提供的方法, 其它本行同仁会很容易决定一个经修饰序列 4 或其一部分后得到的 RIZ1 多肽是否具有抑制 MIS 阳性肿瘤或肿瘤细胞的功能。如实施例 1 和实施例 3 所示, 一个能抑制体外 MSI 阳性肿瘤细胞生长的 RIZ 1 多肽亦具有抑制 MIS 阳性肿瘤生长的功能。因此,可将一个修饰序列 4 或其一部分后得到的可编码 RIZ 多肽的核酸序列导入 MSI 阳性肿瘤或 MSI 阳性肿瘤细胞, 如 HCT116,来决定其是否具有抑制肿瘤生长的功能。如果它仍具有抑制功能,则此核酸序列适用于本发明提供的方法。

可将带有编码 RIZ 多肽的核酸序列装入适当的载体中用于在哺乳类动物中表达。合适的载体包括,但不限于病毒载体,如逆转录病毒(复制缺陷的MuLV,HTLV,和 HIV 载体),腺病毒载体,腺相关病毒载体,疱疹病毒载体,和非病毒载体,如病毒基因组,质粒 DNA,和噬菌体质粒等(参见 Kaplitt 和 Loewy,Viral Vectors. Gene Therapy and Neuroscience Applications. Acad. Press, San Diego, CA 1995; Chang, Somatic Gene Therapy, CRC Press, Boca Raton, FL, 1995)。克隆这些目的核酸的方法在同仁中已广为所知。

腺病毒载体具有特殊的优越性,因为它们可以转导处于生长期和静止期的细胞,并能在体外大量培养,而且腺病毒载体不整合到细胞寄主的基因组上,具有更好的安全性。腺病毒载体已经被成功应用于转导 P53 肿瘤抑制基因到肿瘤中,具有低毒性,高水平基因表达,和明显治疗效果(见 Swisher 等,J. Natl. Cancer. Inst. 91:763-771, 1999; Clayman, Seminars in Oncology 2788:39-43, 2000)。

合适的话,一个病毒载体或其它载体可通过在载体中加入组织特异性启动子或增强子的方法用来在特定的组织中表达编码 RIZ 基因的核酸(如 Dai 等, Proc. Natl. Acad. Sci. 89:10892-10895, 1992)。或者编码 RIZ 基因的核酸不用载体而通过合适的可帮助转录和翻译的核酸序列达到有效表达。

本技术领域中的技术人员可决定合适的可传递核酸分子的配方,如在载体类别(侵染性和非侵染性)和传递方式上作出合适选择。合适的配方包括,但不限于如将核酸包含于脂质体中,将核酸与高价阳离子聚合物混合,将核酸分子与靶向性分子组合(如抗体,配体,融合性多肽,或 HIV Tat 蛋白质等)。基因治疗方法,包括选择合适载体,启动子,和配方可在各种综述中找到,如Anderson,Nature 392:25-30, 1998。

编码 RIZ 多肽的核酸可以各种途径转入到病人体内从而在肿瘤中表达有效剂量的蛋白质。在最佳状态下,核酸转入的途径是局部性的,如通过肿瘤内或外周注射的方式达到。根据肿瘤的位置,局部导入可与手术同步进行或通过显影方式指导导入仪器到肿瘤位点(如 Swisher 等,Supra, 1999)。局部导入的优势是载体没有稀释,因此会增加大多数肿瘤细胞能接触到此核酸的机会。

导入编码 RIZ 多肽的核酸的另一种方式是系统转导,如腹下,静脉注射,或皮下注射。系统转导方法对治疗扩散的肿瘤有优势。

受体介导的 DNA 导入方式在将编码 RIZ 多肽的核酸转入到非肿瘤位点时有优势。如一个病毒载体可与组织特异或肿瘤特异性配体或抗体以桥状连接分子结合,导入体内后,病毒颗粒将在体内循环直到找到那些带有特异性靶体的细胞进行结合和基因转导。

本发明亦提供一种检测 MSI 阳性特征的方法。其方法是确定肿瘤细胞中 RIZ 核酸中多聚腺嘌呤中腺嘌呤的个数。非正常数目的腺嘌呤数表明此肿瘤为 MSI 阳性。

如本文所述,在极大多数 MSI 阳性肿瘤细胞和细胞株中,包括结肠癌,胃癌,和子宫内膜癌细胞株中,存在多聚腺嘌呤错位突变。相反在 MSI 阴性肿瘤细胞中,没有检测到 RIZ 多聚腺嘌呤错位突变。因此检测到肿瘤中含有 RIZ 基因多聚腺嘌呤错位突变极高地预测此肿瘤为 MSI 阳性肿瘤。

通过检查 RIZ1 cDNA 顺序发现在外显子 8 区域有两处容易产生多聚腺嘌呤 (PolyA) 变化的高突变区。一个是在序列 3 的 4393-4400 中的 A8,另一个是在序列 3 的 4582-4590 中的 A9。 RIZ 基因 A8 多聚腺嘌呤序列位于含有锌手指最多位点的 C-端的上游,此处错位突变造成翻译时锌手指断开。A9 序列在此同一锌手指的下游,此处错位突变将丧失 RIZ 蛋白 C-端 PR 区域结合位点。

确定 RIZ 基因中 A8 或 A9 序列中腺嘌呤多少的方法在同行的同仁中广泛知晓。 例如, PCR 扩增 RIZ 染色体 DNA, RIZ 转录 DNA, 然后进行单一核苷酸多



型性(SSCP)分析,或直接进行 DNA 测序。在此实施例 1 和实施例 2 中有具体检测多聚 A 数目的方法。

检测的 DNA 样品最好直接来源于肿瘤,如活检组织。新鲜或处理后的组织切片亦可用来检测。在特定的应用方法中,可分析尿液,血液,淋巴中,或培养后的肿瘤细胞。

由前所述,MSI 阳性肿瘤比 MSI 阴性肿瘤对某些化疗不敏感。因此在治疗前确定肿瘤是否为 MSI 阳性很重要,这样有利于选择最佳治疗方案。象这里描述的,MSI 阳性肿瘤能被外源表达的 RIZ1 基因所抑制。因此 RIZ 基因治疗可作为化疗外的其它选择,或与其它治疗方法一起使用。

下述实施例只为了说明但不限制此发明的应用。

### 实施例 1、 在 MSI 阳性肿瘤中 RIZ1 基因突变和外源 RIZ 基因表达的作用

这个实施例表明在多种细胞起源的 MSI 阳性肿瘤中存在有高程度的 RIZ1 基因多聚 A 序列错位突变。此实施例亦表明在含有 RIZ 基因多聚 A 序列错位突变的 MSI 阳性肿瘤中导入能表达编码 RIZ 多肽功能的核酸能够导致细胞周期阻断和肿瘤细胞凋亡。

#### 实验材料和方法

组织样品和细胞株 共研究了 22 个 MSI 阴性肿瘤细胞,其中 8 个的选择是因为它们曾被确定有染色体不稳定性(CIN)表型,它们包括在 1 号染色体两个相邻的标记点 D1S228 (32.4 摩尔根(cm))和 D1S507 (36.2 cm)上丧失异源性(LOH)(Canzian等, Cancer Res. 56:3331-3337, 1996)。另 14 个肿瘤细胞在 1 号染色体上的 LOH 情况未知。3 个 MSI 阴性肿瘤细胞株由美国标准细胞组织中心(ATCC)获得,这三个株是 MDAMB231, MDAMD435S,和 SKBR3(乳腺癌),以前曾检查过这些细胞中 RIZ 的表达(He 等, Cancer Res. 58:4238-4244, 1998)。

另外研究了 24 个从家族型非肉息性结肠癌 (HNPCC) 病人身上取得的 MSI 阳性肿瘤 (Aaltoren 等, N. Eng. J. Med. 338:1481-1487, 1998), 还研究了 11 个由 ATCC 获得的 MSI 阳性肿瘤细胞株。 它们是 DLD1, LS411N, SW48, HCT116, LoVo, HCT15, 和 LS174T(结肠癌); MDAH2774, 和 SK-OV3(卵巢癌); AN3CA(子宫内膜癌); 和 DU145(前列腺癌)。

<u>丧失异源性 (LOH) 分析</u> 利用荧光标记卫星染色体方法分析正常和原发肿瘤细胞对。 引物序列由基因组数据库获得 (http://www.gdb.org)。卫星染色体扩增条件为:在 15 ul 反应液中有 10 ng 相应的染色体 DNA, 8 pMol 引物 (5, 引物有荧光标记), 100 nM 的四种脱氧核苷酸三磷酸 (dNTPs), 0.6 单位 (U) DNA 聚合酶 (AmpliTaq Gold, PE Biosystems, Foster City, CA), 10 mM Tris. HCL (pH 8.3), 50 mM 氯化钾 (KCl), 2 mM 氯化镁 (MgCl<sub>2</sub>)。PCR 产物在 377XL 序列分析仪上进行分析 (PE Biosystems)。染色体各体的大



小和荧光强度由 GENESCAN 和 GENOTYPER 软件 (PE Biosystems) 自动检测。由分析染色体各体的强度比例关系即可计算 LOH 的程度 (Canzian 等, Cancer Res. 56:3331-3337, 1996)。如果一个样品染色体各体的比例小于 0.67 或大于 1.5,则被认为存在 LOH。

由于很多 HNPCC 肿瘤是 MSI 阳性,单一核苷酸多样性(SNPs)方法亦可用来分析 24 个 HNPCC 正常和肿瘤 DNA 对。引物序列由人类 SNP 数据库获得(http://www.genome.wi.mit.deu/snp/human/index.html)。SNP 扩增条件为:在 25 ul 反应液中有 20 ng 相应的染色体 D N A, 8 nMol 相应的引物,100 nM 的四种脱氧核苷酸三磷酸(dNTPs),1.0 单位(U)DNA 聚合酶(AmpliTaq Gold,PE Biosystems,Foster City,CA),10 mM Tris. HCL(pH 8.3),50 mM 氯化钾(KCl),2 mM 氯化镁(MgCl<sub>2</sub>)。PCR 产物经核酸外切酶1 和虾碱性磷酸化酶处理后,直接用其中一个引物进行单方向 DNA 测序。DNA 测序不好的样品再用另一个引物进行测序。 LOH 确定方式与上述卫星染色体分析方法相似。

<u>突变分析</u> 目标基因的突变经直接测染色体 P C R 产物顺序进行。为方便直接测序, 所有引物都带有 M13 前向(TGTAAAACGACGGCCAGT, 序列号 107)和 M13 反向(CAGGAAACAGCTATGACC, 序列号 108)序列。PCR 条件是: 在 25 ul 反应液中有 20 ng 相应的染色体 DNA, 8 nMol 相应的引物,100 nM 的四种脱氧核苷酸三磷酸(dNTPs),1.0 单位(U)DNA 聚合酶(AmpliTaq Gold, PE Biosystems, Foster City, CA),10 mM Tris. HCL(pH 8.3),50 mM 氯化钾(KC1),2 mM 氯化镁(MgCl<sub>2</sub>)。PCR 产物经核酸外切酶 1 和虾碱性磷酸化酶处理后,直接用其中一个引物进行单方向 D N A 测序。

基因表达分析 用于表达的 RNA 先用 RNAease 试剂盒(Qiagen, Chatsworth, CA) 抽提。反转录时用 Superscript RT(Life Technologys, Rockville, MD), 然后用 GeneAmp Gold RNA PCR 试剂盒(PE Biosystems)进行 cDNA 扩增。用于确定 RIZ1 和 RIZ2 的特异性引物已有描述(见 He 等, Supra, 1998)。对照为 3-磷酸甘油醛脱氢酶(GADPH)特异性引物(Leygue 等, Cancer Res. 58:1348-1352, 1998)。

<u>免疫沉淀和免疫转移膜杂交分析</u> 根据 B uyse 等在 Proc. Natl. Acad. Sci. 92:4467-4471 (1995)中描述的方法进行免疫沉淀和免疫转移膜杂交分析。用对应于 RIZ2 N-端的 RIZ 抗体血清 1637 或免疫前血清 (对照) 将细胞裂解物进行免疫沉淀。 沉淀物经 5%的 SDS 电泳中分离,然后用对应于 RIZ2 N-端的 RIZ 抗体血清 KGSE 进行免疫转移膜杂交分析。

分析外源性 RIZ 1 在细胞中的表达对细胞周期和细胞凋亡的影响 外源性 RIZ 1 基因的表达对细胞周期和细胞凋亡的作用分析方法详见 He 等, Supra, 1998。 具体方法简述如下。先将 2X10<sup>5</sup>结肠癌细胞种在 6 cm 的培养皿中,然后用重组



腺病毒载体侵染(病毒/细胞比率为 100)。48 小时后,对细胞进行 DNA 量分析。

#### 实验结果

1号染色体短臂丢失图谱 很多自发性结肠癌在 1号染色体端点上有大致 40cm 大小的丢失。在这个区域有些肿瘤又回到具有异源性(见 Chadwick 等, Proc. Natl. Acad. Sci. 97:2662-2667, 2000 中图 1 )。在这个区域有几个潜在的肿瘤基因和肿瘤抑制基因,包括在 46.2 cm 的 PAX7, 在 46.2 cm 的 PLA2, 在 52.4 cm 的 E2F2, 和在 71 cm 的 MYCL。与 MSI 阴性肿瘤相比,有共同丢失区域的肿瘤更限于 MSI 阳性的 HNPCC 病人肿瘤。虽然大多数位于 1号染色体末端的 SNP 标志物确定性不强,但位于 32.2 cm 的标志物 WIAF-481 是一个常见的丢失位点,它在 53%(15 个中有 8 个,8/15)已确定的 HNPCC 肿瘤中有 LOH。染色体各体在 SNP 中的不平衡可以重复检测到,表明这个位点在检测染色体丢失图谱,特别是 MSI 阳性肿瘤中很有价值。相比之下,在 22.9 cm 处的 D1S450(1/11)和在 32.4 cm 处的 D1S228(1/8)LOH 的比率就低得多。

确定 RIZ 是 1 号染色体短臂变化的潜在基因 我们对位于 1 pTel 32.2 cm 处的 功能基因进行突变分析, RIZ 基因位于基因图 99 号的 32.2 cm 处 (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/genemap99)。由酵母人工染色体分析得出 RIZ 离 D1S228 标记点 370 kb 远 (Leygue 等, Supra, 1998)。RIZ 基因以 3'到 5'方向远离 1 号染色体短臂末端。在 HNPCC 肿瘤中, 从 WIAF-481 到 RIZ 3'到 RIZ 5'方向 LOH 频率逐渐减少。对 RIZ 基因内三个位点,包括外显子 8 中密码 子脯氨酸 704 丢失, 在 4 号内显子中的 CA 重复序列, 和在 4 号外显子边的 SNP(在 4 号外显子 3'端 18 个碱基的 GAT 变成 GAC)进行了多型体分析。这些 RIZ 基因标记的 LOH 频率分别为 21% (3/14), 9% (1/11), 和 0% (0/8)。5393T 肿瘤表现在 8 号外显子 Pro-704 有 LOH, 但在其它位点没有变化, 与其在 RIZ 基因中丢失断开位点相一致。在 MSI 阴性但未事先做 1 号染色体短臂 LOH 分析 选择的肿瘤中发现这些位点的 LOH 频率分别为 30% (4/13), 23% (3/13), 和 60%(3/5)。7T-OSU 肿瘤在 RIZ 基因 Pro-704 上有 LOH, 但保留了 4 号内显子中 的 CA 序列的异源性,又表明其断裂点在 RIZ 基因内部。由于 RIZ 基因位于常见 的 LOH 位点附近,同时在 RIZ 基因中发现有断裂点,提示 RIZ 基因在家族性和 自发性结肠癌中是1号染色体短臂36位异常的潜在目的基因。

检查 RIZ 基因编码序列发现在其 8 号外显子中有高突变的 A8 和 A9 多聚体。在 37.5% (9/24) 的 MSI 阳性 HNPCC 肿瘤中发现有 A8 (1 个) 和 A9 (8 个)多聚体位点错位突变。另外在几个 MSI 阳性细胞株中有 6 个 (HCT116, LoVo, LS411N, LS174T, MDAH2774, 和 AN3CA)有 A9 多聚体位点错位突变。在 HCT116 和 AN3CA 细胞株中,突变是双重的/半双重的,是由于两个染色体各体



都参与的结果。在 23 个 MSI 阴性肿瘤中未发现有类似的错位突变,表明这些位点只是在 MSI 阳性肿瘤中是突变热点。

RIZ 错位突变在肿瘤生成过程中有选择优势 为探讨在其它基因中类似的单核苷酸重复序列是否有相似的突变比例,我们分析了 PMS2 和 DNA 聚合酶中的 A8 多聚体。这些 A8 多聚体在 MSI 阳性肿瘤中没有任何错位突变(P=0.0005)。在 MSI 阳性肿瘤中又进行 RECQL, BLM, 和 KIAA0355 基因 A9 序列分析。在 24 个 MSI 阳性肿瘤中,只有一个在 RECQL 和 KIAA0355 基因中有一个碱基丢失(P=0.005)。综合起来,上述数据表明 RIZ 基因错位突变是结肠癌肿瘤生成中特异的进化选择。

在检测的 11 个 MSI 阳性结肠癌细胞株中有 4 个 RIZ1 表达降低或丧失而 RIZ2 表达存在,支持以前观察到的 RIZ1 和 RIZ2 表达不平衡与细胞变化有关 (He 等, Supra, 1998; Jiang 等, Supra, 1999; Jiang 等, Supra, 2000)。在 3 个 RIZ1 表达有变化的细胞中,包括 HCT116, 存在有多聚腺苷酸的错位突变。在这些细胞中,LS411N 只表达 RIZ 2,LoVo 中 RIZ1 表达降低,SW48 中 RIZ1 表达降低,但没有 RIZ 基因多聚腺苷酸的错位突变。整个 RIZ 基因很大,有 8 Kb, 可能在这个细胞中在 RIZ 基因其它地方,或在启动子中有基因突变,影响基因表达。

在突变阳性的 HNPCC 肿瘤冻组织中抽提的 RNA 没有 RIZ1 表达的特别变化,这可能是由于在抽提肿瘤的 RNA 时受到正常组织的污染。细胞株中滴度试验表明,即使在 90%的 RIZ2 中含有 10%的 RIZ1/RIZ2 RNA,RIZ1 亦会被扩增。 错位突变导致 RIZ 蛋白质表达中断 由于在 RIZ 基因核苷酸 4700 位置的 A9 处的一个碱基丢失,造成一个融合 RIZ1 和 RIZ2 蛋白缺少 C-端 219 个氨基酸,但增加了 76 个新氨基酸,最终表达的 RIZ1 和 RIZ2 蛋白比正常少 157 个氨基酸。为确定突变的染色体各体确实表达这样的突变 RIZ 蛋白质,在有错位突变的HCT116 细胞中进行免疫沉淀和免疫转移膜杂交实验。我们首先确定在 DLD1 细胞中表达正常的 RIZ1 和 RIZ2 蛋白。 在以前研究的所有肿瘤细胞株中,RIZ1



表达量极低,很难检测到,而 RIZ2 量很高(He 等, Supra, 1998; Buyse 等, Supra, 1995; Liu 等, J. Biol. Chem. 272:2984-2991, 1997)。与此同时,在 DLD1 细胞中检测到 250 KD 的 RIZ2,而没有看到 RIZ1。相反在 HCT116 细胞中,而全长的 RIZ2 不存在,而看到一个 230 KD 的 RIZ2 品种, 与错位突变形成的 RIZ2 大小相一致。虽然此实验并未证明 RIZ1 表达,但由 RIZ2 的结果可以推测 RIZ1 亦有翻译中断。

RIZ1 在结肠肿瘤细胞株中表达引起细胞周期阻断和细胞凋亡 腺病毒介导的 RIZ1 表达已被证明在非 MSI 阳性的乳腺癌和肝癌中能造成 G2/M 细胞周期阻断和细胞凋亡。 我们探讨了腺病毒介导的 RIZ1 表达在 HCT116 和 DLD1 结肠癌细胞株中的作用。 免疫转移分析确定在 AdRIZ1 侵染后(MOI=100), 两个细胞株都有全长的 RIZ1 蛋白表达。 48 小时后,两个细胞中处于 G2/M 期的细胞量明显增加。在 AdRIZ1 侵染后 48 小时和 72 小时,HCT116 细胞中有低于 G1 期 DNA 含量的细胞,显示有细胞凋亡发生(表一)。但在 DLD1 细胞中这类细胞很少,结果表明 RIZ1 在 HCT116 细胞中引起 G2/M 阻断和细胞凋亡,而在 DLD1 细胞中只引起 G2/M 阻断。

表一 Table 1. RIZ1 在结肠肿瘤细胞株 JCT116 和 DLD1 中表达引起细胞周期 阻断和细胞凋亡.

Cell	Apoptosi	G1	S	G2/M
lines	S			
HCT116	25 <u>+</u> 1%	-47 <u>+</u> 3%	6. 1 <u>+</u> 7%	20 <u>+</u> 8%
DLD1	9. 5 <u>+</u> 2%	-28 <u>+</u> 1%	2. 2 <u>+</u> 5%	26 <u>+</u> 7%

在 AdRIZ1 或 AdNull 病毒侵染 72 小时后,细胞进行 DNA 组分分析。表中数据为 Ad RIZ1 与 AdNull 侵染的细胞间差异百分比。 AdRIZ1 侵染后比 AdNull 侵染增加的数目以正值表示,减少数以负值表示。数据为三次实验的平均值和标准误差。

上述结果表明在肿瘤中 RIZ1 功能可能由于至少两种染色体变化而受影响。在 MSI 阳性肿瘤中,在基因 3'端的错位突变影响其 C一端 PR 结合位点与 N一端 PR 区域的相互作用。在 MSI 阴性肿瘤中(CIN 途径),RIZ1 PR 区域的突变或 丢失亦有同样效果。在一系列检测的肿瘤中,RIZ 基因因 LOH 或错位突变而受影响,表明二者在与 RIZ 相关的肿瘤生成中起作用。

实施例 2、 在 MSI 阳性的胃癌中的 RIZ 多聚核苷酸错位突变

这个实施例表明 RIZ 多聚核苷酸错位突变在 MSI 阳性的胃癌中发生率很高。



为检测 RIZ 在 MSI 阳性肿瘤中的作用,我们检测了一系列从朝鲜病人身上取得的 MSI 阳性胃癌样品,并通过 PCR 和 SSCP 以及测序等方法来分析 RIZ 基因 A8 和 A9 的变化。我们亦检测了一系列 MSI 阳性细胞株,包括结肠癌 (HCT116, SW-48, LoVo, HCT8),前列腺癌 (DU145),乳腺癌 (Cal-51),子宫癌 (AN3CA, SK-UF18B)。以 MSI 阴性的 SW620 作为对照。

在33个MSI 阳性的胃癌中,有16个(占48%),在13个MSI 阳性的细胞株中有7个(占54, 其中有HCT116,HCT8,LoVo,LS441N, LSL80,LSI74T,和 AN3CA)有 RIZ 突变。这些突变是体细胞突变,因为在正常的相应细胞中无此突变。除了在 KSI9 细胞中有 A8 突变外,其他的都是 A9 位点突变。在70个MSI 阴性的胃癌中未发现有 RIZ 突变,表明这些突变具有 MSI 阳性肿瘤特异性。

在 21 例 RIZ 突变中(16 个胃癌和 7 个细胞株), 4 例(KS15, KS19, HCT116, AN3CA)是两个染色体同时突变。 KS15 和 HCT116 是同源/半同源突变。 KS19 在一个染色体上的 A8 和 A9 中各有一个碱基丢失,另一个染色体上在 A9 位点有一个碱基丢失。而 AN3CA 在一个染色体上 A9 中有一个碱基丢失,另一个染色体上在 A9 位点有二个碱基丢失。

为确定在 MSI 阳性胃癌中是否存在基因组丢失,我们在 16 个有错位突变的胃癌中选 14 个,在 17 个没有错位突变的胃癌中选 16 个进行 LOH 检测。他们都有正常的相应组织 DNA。RIZ 蛋白由于在基因 8 号外显子的 704 位氨基酸丢失三个碱基造成 704 号脯氨酸的丢失多样性,这一点可用来检测 LOH。在已经分析过的 6 个肿瘤中发现有 2 例可检测到 LOH,KS07 和 KS20,二者在一个染色体上有错位突变。一共检查到 4 个胃癌(KS07, KS15, KS19, KS20)和两个细胞株(HCT-116, AN3CA)有双染色体 RIZ 失活。

此例中检测到的所有 RIZ 错位突变都预测 RIZ 蛋白在其 C一端中断。在序列 3 的 A9 中丢失一个碱基导致在其后 76 位有终止密码,其蛋白缺少 C一端 219 个氨基酸; 在 A9 中中丢失二个碱基导致在其后 5 位有终止密码;在 A8 位中丢失一个腺嘌呤导致在其后 2 位有终止密码,其蛋白缺少 C一端 293 个氨基酸。

已知 RIZ1 的 C一端有 PR 区域结合位点,可能在与 RIZ1 结合中起作用 (Huang 等, J. Biol. Chem. 273:15933-15440, 1998)。因而此 C一端的缺失 很可能会严重影响 RIZ1 功能。

观察到的在 MSI 阳性胃癌中高频率 RIZ 错位突变(48%肿瘤, 54%细胞株)表明 RIZ 失活与 MSI 阳性胃癌转化有关。经常发现在 RIZ 中有双个染色体的错位突变或基因组突变支持这一预测。另外高频率 RIZ 错位突变亦在其他肿瘤,包括结肠癌(示实施例 1)中发现过。



#### 实施例 3、RIZ 表达在体内抑制 MSI 阳性肿瘤发生,并导致肿瘤细胞凋亡

为确定 RIZ 基因治疗在 MSI 阳性治疗中的效果,我们研究了在已经建立的 固体肿瘤中,重组 RIZ1 表达对肿瘤生长的影响,同时也研究了 P53 表达的作用。

从 ATCC 取得的 HCT116 结肠癌细胞株带有同源性 RIZ1 突变和野生型 P53 基因。 将其培养在 Delbecco 调配的 Eagle 培养基内,添加 10%的胎牛血清。

无胸腺雌性裸鼠(Nu/Nu)由 Jackson 实验室 (Bar Harbor, Maine)购得。在 100 微升 PSB 中的 2X10<sup>6</sup> HCT116 肿瘤细胞接种到每一个裸鼠上,6 天后肿瘤开始出现,大致直径为 0.5 cm。治疗前,将动物根据肿瘤大小随机分组,每组 5-11 个。已长肿瘤的裸鼠接受肿瘤内或肿瘤外周注射 PBS,或腺病毒悬浮液 (8X10<sup>10</sup>病毒颗粒/剂量),每隔三天注射一次,共注射 4 次。

缺少基因插入的空腺病毒载体 AdNull (由国家肿瘤研究所 Prem Seth 提供),或表达 RIZl 的 AdRIZl,或表达 p53 蛋白的 Adp53,腺病毒载体的制备,扩增,和滴度测定在 293 细胞上进行,见 He 等, Cancer Res. 58:4328-4244,1998。

每周测量一次肿瘤大小,肿瘤体积计算公式为 aXb<sup>2</sup>X0.5,其中 a 是长度,b 是宽度,单位为毫米。用 Student T 测试来比较不同治疗组在每天的肿瘤体积。

如图 2 所示,在 PBS, AdNull, Adp53 治疗的小鼠中肿瘤生长迅速,相反用 AdRIZ1 肿瘤的小鼠肿瘤生长却明显减缓。

我们亦确定了在建立的肿瘤中 RIZ1 和 p53 蛋白表达与细胞凋亡的关系。先将 HCT116 细胞接种到裸鼠中,让其生长一个月,再在肿瘤中注射病毒。注射两天后, 将肿瘤取出,固定在 10%福尔马林溶液中,然后制成石蜡切片,进行组织免疫染色来检定 p53 蛋白,RIZ 表达及 DNA 片段的存在。

用于 RIZ 免疫染色的 1637 抗体血清需稀释 1: 400 倍,用于 p53 蛋白染色的兔 AB545 抗血清稀释 1: 200 倍。二级抗体是过氧化物标记的羊抗兔 IgG。检测细胞凋亡时,按试剂盒使用说明用 Apotag 原位杂交检测试剂盒(Intergen, Purchase, NY)进行。简单的讲,去石蜡后,组织再充水,用蛋白酶处理,并与 TdT 培养,用 Avidin-过氧化物酶联合试剂和 DAB 染色。切片用Hematoxylin 反向染色。

如图 3 所示,大部分注射过 p53 或 RIZ1 病毒的肿瘤在注射部位附近分别在细胞核内表达 p53 或 RIZ1 蛋白质。在 AdRIZ1 病毒注射过的肿瘤,而非 PBS,AdNull,或 Adp53 注射过的肿瘤中有很多很强的 Apotag 染色,证明在 RIZ1 表达的细胞中有明显的细胞凋亡发生。

上述结果与在例 1 中体外观察到的结果相一致,这里的动物试验表明用 RIZ 基因表达系统来处理 MSI 阳性肿瘤可抑制肿瘤生长并引发肿瘤细胞凋亡。



所有上述所引述的文献,参考资料,和专利都在此有备案以供参考。

虽然本发明由上述三个实施例证明,读者应明白对上述三个实施例可做各种修改,但不离开本发明的宗旨。本发明只限于发明专利权利要求所涵盖的范围。

## 参考资料:

Aaltonen, et al., 1998, N. Engl. J. Med. 338, 1481-1487

Anderson, 1998, Nature 392:25-30

Boland, C.R., et al., 1998, Cancer Res. 58, 5248-57.

Buyse, I. M., et al., 1995, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 92, 4467-4471

Canzian, F., et al., 1996, Cancer Res, 56, 3331-7

Chadwick, R. B., et al., 2000, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 97, 2662-2667

Chang, Somatic Gene Theraoy, CRC Press, Boca Raton, FL, 1995

Claij, et al., 1999, Exp. Cell. Res. 246, 1-10

Clayman, 2000, Seminars in Oncology 2788, 39-43

Dai, et al., 1992, Proc. Natl. Acad. Sci. 89, 10892-10895

Garriga, et al. , 1993, Genes Devel. 7, 2097-2109

He, L., et al., 1998, Cancer Res. 58, 4238-4244

Huang, S., et al., 1998 J. Biol. Chem. 273, 15933-15940

Jiang, G.-L., et al., 1999, Int. J. Cancer 83, 541-547

Jiang, G.-L. and Huang, S. 2000, Histol. Histopathol. 15, 109-117

Kaplitt and Loewy, Viral Vectors. Gene Therapy and Neuroscience Applications. Acad. Press, San Diego, CA 1995;

Leygue, E., et al., 1998, Cancer Res, 58, 1348-52.

Liu, L., et al., 1997, J. Biol. Chem. 272, 2984-2991

Mao et al., 1994, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91,9871-9875

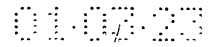
Morishita et al., 1998, cell 54,831-840

Morishita et al., 1990, Oncogene, 5, 936-971

Roth et al. , 1999, Oncology, 13S5,148-153

Swisher, S. G., et al., 1999, J. Nat. Cancer Ins. 91,763-71

Xie, M., et al., 1997, J. Biol. Chem. 272, 26360-26366.



#### 序列表

所列序列均在本申请人的另一篇专利申请 U.S. 08/516, 859 (1995 年 8 月 18 日) 中有描述。

#### SEQ ID NO.1:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 6171 碱基对
- (B) 类型: 核酸
- (C) 股链: 双

(D) 结构:线性

- (ii) 特征
- (A) 命名/关键词: CDS
- (B) 位置: 157-5275
- (xi) 序列描述: SEQ ID NO.1:

GCCAAGATGG CGGCGGCGCG GCCGCGGGCG CCAGGGCGAC GGCGGCGGCT GAGGCTCTGG	60
GCTCGCTGAA GCGTTGGCAC GTCGCGCTCT GGGCTCATGT AATCAAAGAA GTTTCTTTGT	120
TGTGTGTATC TTCACAGAAC ACAACAGGAA TTGAAA ATG CAT CAG AAC ACT GAG .  Met His Gln Asn Thr Glu  1 5	174
TCT GTG GCA GCC ACT GAG ACT CTG GCT GAG GTA CCT GAA CAT GTG CTT Ser Val Ala Ala Thr Glu Thr Leu Ala Glu Val Pro Glu His Val Leu 10 15 20	222
CGA GGA CTT CCA GAG GAA GTA AGA CTT TTC CCA TCT GCA GTC GAC AAG Arg Gly Leu Pro Glu Glu Val Arg Leu Phe Pro Ser Ala Val Asp Lys 25 30 35	270
ACT CGG ATT GGT GTC TGG GCT ACT AAA CCA ATT TTA AAA GGG AAA AAG Thr Arg Ile Gly Val Trp Ala Thr Lys Pro Ile Leu Lys Gly Lys Lys 40 45 50	318
TTT GGG CCA TTT GTT GGT GAT AAG AAG AAG AGA TCC CAG GTT AGG AAT Phe Gly Pro Phe Val Gly Asp Lys Lys Lys Arg Ser Gln Val Arg Asn 55 60 65 70	366
AAT GTG TAC ATG TGG GAG GTC TAC TAC CCA AAT TTG GGG TGG ATG TGC Asn Val Tyr Met Trp Glu Val Tyr Tyr Pro Asn Leu Gly Trp Met Cys 75 80 85	414
ATT GAT GCC ACC GAT CCG GAG AAG GGC AAC TGG CTA CGC TAT GTG AAC  Ile Asp Ala Thr Asp Pro Glu Lys Gly Asn Trp Leu Arg Tyr Val Asn 90 95 100	462
TGG GCT TGC TCA GGA GAA GAG CAG AAT TTA TTT CCA CTG GAA ATC AAC Trp Ala Cys Ser Gly Glu Glu Gln Asn Leu Phe Pro Leu Glu Ile Asn 105 110 115	510
AGA GCC ATT TAC TAT AAA ACC TTA AAG CCA ATC GCG CCT GGC GAG GAG Arg Ala Ile Tyr Tyr Lys Thr Leu Lys Pro Ile Ala Pro Gly Glu Glu 120 125 130	· 558
CTC CTG GTC TGG TAC AAT GGG GAA GAC AAC CCT GAG ATA GCA GCT GCG Leu Leu Val Trp Tyr Asn Gly Glu Asp Asn Pro Glu Ile Ala Ala 135 140 145 150	606
ATT GAG GAA GAG CGA GCC AGC GCC CGG AGC AAG CGG AGC TCC CCG AAG Ile Glu Glu Arg Ala Ser Ala Arg Ser Lys Arg Ser Ser Pro Lys 155 160 165	654
AGC CGC AGA GGG RAG ANG ARA TCA CAC GAG AAC AAA AAC ARA GGC ATC Ser Arg Arg Gly Lys Lys Lys Ser His Glu Asn Lys Asn Lys Gly Ile 170 175 180	702

AGA Arg	ACC Thr	CAC His 185	CCC Pro	ACA Thr	CAG Gln	CTG Leu	AAG Lys 190	GCA Ala	AGT Ser	GAG Glu	Leu	GAC Asp 195	TCT Ser	ACC Thr	TTT Phe	750
GCA Ala	AAC Asn 200	ATG Met	AGG Arg	Gly	TCT Ser	GCA Ala 205	GAA Glu	GGT Gly	CCA Pro	Lуз	GAA Glu 210	GAG Glu	GAT Asp	GAG Glu	AGG Arg	798
CCT Pro 215	TTG Leu	GCT Ala	TCG Ser	GCA Ala	CCT Pro 220	GAG Glu	CAG Gln	CCA Pro	GCC Ala	CCT Pro 225	CTG Leu	CCG Pro	GAG Glu	GTG Val	GGG Gly 230	846
AAT Asn	CAA Gln	GAT Asp	GCA Ala	GTT Val 235	CCA Pro	CAG Gln	GTG Val	GCC Ala	ATC Ile 240	CCT Pro	CTC Leu	CCT Pro	GCC Ala	TGC Cys 245	GAG Glu	894
CCA Pro	CAG Gln	CCA Pro	GAG Glu 250	GTA Val	gat Asp	GGG Gly	AAA Lys	CAA Gln 255	GAA Glu	GTC Val	ACA Thr	GAC Asp	TGT Cys 260	GAG Glu	GTC Val	942
AAT Asn	GAT Asp	GTG Val 265	GAG Glu	GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu 270	GAA Glu	GAG Glu	GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu 275	CTG Leu	GAA Glu	GAG Glu	990
GAG Glu	GAG Glu	GAG Glu	GAG Glu	GAG Glu	TTG Leu	GGA Gly	GAA Glu	GAT Asp	GGG Gly	GTA Val	GAA Glu	GAA Glu	GCA Ala	GAC Asp	ATG Met	1038
CCG Pro 295	AAT Asn	GAA Glu	AGC Ser	TCT Ser	GCG Ala 300	AAA Lys	GAG Glu	CCG Pro	GAG Glu	ATC Ile 305	CGG Arg	TGT Cys	GAA Glu	GAA Glu	AAG Lys 310	1086
CCA Pro	GAA Glu	GAC Asp	TTA Leu	TTA Leu 315	GAA Glu	GAG Glu	CCA Pro	CAG Gln	AGC Ser 320	ATG Met	TCG Ser	AAT Asn	GAA Glu	GCT Ala 325	Arg	1134
GAA Glu	GAC Asp	TCT Ser	CCA Pro 330	GAC Asp	GTG Val	ACC Thr	CCT Pro	CCT Pro 335	CCC Pro	CAC His	ACT Thr	Pro	AGA Arg 340	Ala	AGA Arg	1182
GAG Glu	GAG Glu	GCC Ala 345	Asn	GGT Gly	GAT Asp	GTA Val	CTT Leu 350	Glu	ACA Thr	TTT Phe	ATG Met	TTT: Phe	PTO	TGT Cys	CAG Gln	1230
CAC	TGT Cys 360	Glu	AGA	AAA Lys	TTT Phe	GCA Ala 365	Thr	AAG Lys	CAG Gln	GGG	Leu 370	GIU	CGT Arg	CAC His	ATG Met	1278
CAC His	Ile	CAC	ATT	TCT	ACC Thr	Ile	TAA :	CAT His	GCT	TTC Phe 385	Lys	TGC Cys	Lys	TAC	TGT Cys 390	1326
GGG Gly	AAA Lys	CGG	TTI Phe	GGC Gly 395	Thr	CAG Gln	ATI	OAA '	AGG Arg 400	Arg	CGC Arg	G CAT g His	GAZ Glu	CGC Arg 405	CGC Arg	1374
CAC His	GAA Glu	ACC Thr	GGG Gly	Leu	AAG Lys	AGA Arg	AGA Arg	CCC Pro 415	Ser	ATC Met	ACT Thi	r TT/	CAC Glr 420	ı sei	TCA Ser	1422
GAG Glu	geA	CC# Pro	geA o	GAT TEA	GGC Gly	Lys	GGC G1y 430	Glu	TAA . neA .	GT1 Val	Thi	r Ser	c Lys	GA?	GAG Glu	1470
TCA Ser	AGT Ser 440	Pro	CCT Pro	CAJ Glr	CTC	GGG Gly 445	/ Glr	A GAC	TG1	TTC Lev	3 AT	e Le	OAA E	TCI Sei	A GAG	1518

~																	
				CAG Gln													1566
				GAA Glu													1614
	ACT Thr	CAC His	ACC Thr	AAT Asn 490	ATG Met	AGA Arg	CGA Arg	CAT His	CAG Gln 495	CGT Arg	AGA Arg	GTT Val	CAT His	GAG Glu 500	CGC Arg	CAC His	1662
	CTG Leu	ATT Ile	CCC Pro 505	aaa aaa	GGT Gly	GTC Val	AGG Arg	CGA Arg 510	AAA Lys	GGA Gly	GGA Gly	CTT Leu	CTG Leu 515	GAA Glu	GAG Glu	CCA Pro	1710
	CAG Gln	CCA Pro 520	CCA Pro	GCA Ala	GAG Glu	CAG Gln	GCT Ala 525	CCA Pro	CCC Pro	TCC Ser	CAG Gln	AAT Asn 530	GTC Val	TAT Tyr	GTC Val	CCA Pro	1758
	AGC Ser 535	ACA Thr	GAG Glu	CCA Pro	GAG Glu	GAG Glu 540	GAA Glu	GGG Gly	GAA Glu	ACA Thr	GAT Asp 545	GAC Asp	GTG Val	TAC Tyr	ATC Ile	ATG Met 550	1806
	GAC Asp	ATT Ile	TCT Ser	AGC Ser	AAC Asn 555	ATC Ile	TCT Ser	GAA Glu	AAC Asn	CTA Leu 560	TAA neA	TAC Tyr	TAT Tyr	ATT Ile	GAC Asp 565	GGT Gly	1854
	E YAG	ATT Ile	CAG Gln	ACC Thr 570	DAA neA	AGC Ser	AGC Ser	ACT Thr	AGT Ser 575	AAC Asn	TGT Cys	GAT Asp	GTG Val	ATT Ile 580	GAG Glu	ATG Met	1902
	GAG Glu	TCT Ser	TAA neA 585	TCT Ser	GCA Ala	CAC His	TTG Leu	TAT Tyr 590	GGC Gly	ATA Ile	GAC Asp	Cya	CTG Leu 595	CTC Leu	ACT Thr	CCA Pro	1950
	GTG Val	ACC Thr 600	GTG Val	GAG Glu	ATT Ile	ACT Thr	CAG Gln 605	AAC Asn	ATA Ile	AAG Lys	AGC Ser	ACT Thr 610	CAG Gln	GTC Val	TCT Ser	GTG Val	1998
	ACA Thr 615	Asp	GAT Asp	CTT Leu	CTC Leu	AAA Lys 620	gac Aap	TCT Ser	CCC Pro	AGC Ser	AGC Ser 625	ACA Thr	TAA neA	тст Сув	GAG Glu	TCT Ser 630	2046
	AAG Lys	AAA Lys	CGG Arg	AGG Arg	ACT Thr 635	GCC Ala	AGT Ser	CCA Pro	CCT Pro	GTG Val 640	CTC Leu	CCC Pro	AAA Lys	ATT Ile	AAA Lys 645	Thr	2094
	GAG Glu	ACG Thr	GAG Glu	TCT Ser 650	qeA	TCC Ser	ACA Thr	GCA Ala	CCC Pro 655	TCG Ser	TGT Cys	TCC Ser	TTA Leu	AGT Ser 660	CTG Leu	CCC Pro	2142
	CTG Leu	AGC Ser	ATA Ile 665	TCC Ser	ACA Thr	GCC Ala	GAG Glu	GTG Val 670	Val	TCC Ser	TTC Phe	CAT His	AAA Lys 675	Glu	AAG Lys	GGC Gly	2190
	GTC Val	TAT Tyr 680	Leu	TCG Ser	TCC Ser	AAG Lys	CTC Leu 685	Lys	CAG Gln	CTT Leu	CTT Leu	CAG Gln 690	ACC Thr	CAG Gln	GAC Asp	AAG Lys	2238
	CTG Leu 695	Thr	CTT Leu	CCT Pro	GCA Ala	GGG Gly 700	Phe	TCA Ser	GCA Ala	GCT Ala	GAG Glu 705	Ile	CCT Pro	AAG Lys	TTA Leu	GGT Gly 710	2286
	CCC Pro	GTG Val	тсс Суз	GCG Ala	TCT Ser 715	GCT Ala	CCT Pro	GCA Ala	TCC Ser	ATG Met 720	Leu	CCC	GTG Val	ACC Thr	TCT Ser 725	Ser	2334
			•						19								
								•	'/								

												į				
AGG Arg	TTT Phe	AAG Lys	AGA Arg 730	CGC Arg	ACC Thr	AGC Ser	TCT Ser	CCA Pro 735	CCG Pro	AGC Ser	TCT Ser	CCA Pro	CAG Gln 740	CAC His	AGC Ser	2382
CCT Pro	GCC Ala	CTT Leu 745	CGA Arg	GAC Asp	TTC Phe	GGG Gly	AAA Lys 750	CCA Pro	TAA neA	GAT Asp	GGG Gly	AAA Lys 755	GCA Ala	GCA Ala	TGG Trp	2430
ACA Thr	GAC Asp 760	ACA Thr	GTC Val	CTG Leu	ACT Thr	TCC Ser 765	Lys Lys	AAA Lys	CCC Pro	AAG Lys	TTA Leu 770	GAA Glu	AGT Ser	CGT Arg	AGT Ser	2478
GAC Asp 775	Ser	CCA Pro	GCA Ala	TGG Trp	AGT Ser 780	TTG Leu	TCT Ser	GGG Gly	AGA Arg	GAT Asp 785	GAA Glu	AGA Arg	GAA Glu	ACC Thr	GGA Gly 790	2526
AGC Ser	CCT Pro	CCT Pro	TGC Cys	TTT Phe 795	Asp	GAA Glu	TAC Tyr	AAA Lys	ATA Ile 800	TCA Ser	FÅR	GAA Glu	TGG Trp	GCA Ala 805	GCC Ala	2574
Ser	Ser	Thr	Phe 810	Ser	Ser	GTG Val	Суз	Asn 815	Gln	Gln	Pro	Leu	820	Leu	Ser	2622
Ser	Gly	Val 825	Lys	Gln	Lys	TCA Ser	Glu 830	Gly	Thr	Gly	Lys	Thr 835	Pro	Val	Pro	2670
TGG Trp	GAA Glu 840	Ser	GTA Val	TTG Leu	GAT Asp	CTC Leu 845	Ser	GTG Val	CAT His	AAA Lys	AAG Lys 850	CCT Pro	TGC Cys	GAT Asp	TCT Ser	2718
Glu 855	Gly	Lys	Glu	Phe	860 Fys		Asn	His	Leu	Ala 865	Gln	Pro	Ala	Ala	Lys 870	2766
AAG Lys	FÅY	AAA Lys	CCA Pro	ACC Thr 875	. Ţhr	TGT Cys	ATG Met	CTT Leu	CAA Gln 880	AAG Lys	GTT Val	CTT Leu	CTC Leu	TAA neA 885	GAG Glu	2814
Tyr	Asn	Gly	Val 890	Ser	Leu	CCT Pro	Thr	Glu 895	Thr	Thr	Pro	Glu	900	Thr	Arg	2862
Ser	Pro	Ser 905	Pro	суз	Lys	TCC Ser	910	qeA	Thr	Gln	Pro	915	Pro	GIU	Leu	2910
Gly	Pro 920	qeA	Ser	Ser	Cys	TCA Ser 925	Val	Pro	Thr	Ala	Glu 930	Ser	Pro	Pro	GIU	2958
GT1 Val 935	. Val	GGC Gly	CCT Pro	TCC Ser	TCA Ser 940	CCC Pro	CCT Pro	CTC Leu	CAG Gln	ACA Thr 945	Ala	TCC Ser	TTA Leu	TCC Ser	Ser 950	3006
GG7 Gl <sub>3</sub>	CAG	CTG Leu	CCT Pro	CCT Pro 955	Leu	TTA Leu	ACC Thr	CCC	ACA Thr 960	Glu	Pro	TCT	TCC Ser	CCT Pro 965	Pro	3054
CC(	TGC Cya	CCT	CCT Pro 970	o Val	; TTA . Leu	ACT Thr	GTT Val	GCC Ala 975	Thr	CCA Pro	CCA Pro	CCT	CCC 980	Leu	CTT Leu	3102
CC/ Pro	ACC Thr	GTC Val 985	Pro	: CTC	: TCC : Ser	: CAC : His	CCC Pro 990	Ser	TCT Ser	Aab	GCC Ala	Ser 995	Pro	CAG Gln	CAG Gln	3150

·	. 🗄 🖊 .	· •	
-			
TGT CCC TCT CCG Cys Pro Ser Pro 1000	TTC TCA AAC ACC ACT GC Phe Ser Asn Thr Thr Al- 1005	T CAG TCT CCT CTT CCC ATT a Gln Ser Pro Leu Pro Ile 1010	3198
CTC TCC CCA ACA Leu Ser Pro Thr	GTG TCT CCC TCT CCC TC Val Ser Pro Ser Pro Se 1020	T CCC ATT CCT CCT GTA GAG r Pro Ile Pro Pro Val Glu 1025 1030	3246
Pro Leu Met Ser	GCT GCT TCC CCT GGT CC Ala Ala Ser Pro Gly Pr 1035 10	C CCA ACA CTT TCT TCC TCC o Pro Thr Leu Ser Ser Ser 40 1045	3294
TCC TCT TCT TCC Ser Ser Ser Ser 1050	Ser Ser Phe Pro Ser Se	T TCC TGC TCC TCC ACC TCC r Ser Cys Ser Ser Thr Ser 1060	3342
CCC TCC CCA CCC Pro Ser Pro Pro 1065	CCT CTT TCA GCA GTG TC Pro Leu Ser Ala Val Se 1070	A TCT GTG GTT TCC TCT GGG r Ser Val Val Ser Ser Gly 1075	3390
GAC AAC CTG GAG Asp Asn Leu Glu 1080	GCA TCT CTG CCT GCA GT Ala Ser Leu Pro Ala Va 1085	A ACT TTC AAA CAG GAG GAG l Thr Phe Lys Gln Glu Glu 1090	3438
TCA GAG AGT GAA Ser Glu Ser Glu 1095	GGT CTG AAA CCC AAG GA Gly Leu Lys Pro Lys Gl 1100	A GAG GCC CCA CCT GCA GGG u Glu Ala Pro Pro Ala Gly 1105 1110	3486
GGA CAG AGT GTG Gly Gln Ser Val	Val Gln Glu Thr Phe Se	C AAA AAC TTC ATT TGC AAT Er Lys Asn Phe Ile Cys Asn 1125	3534
Val Cys Glu Ser 1130	Pro Phe Leu Ser Ile Ly 1135	NA GAC CTA ACC AAA CAT TTA /s Asp Leu Thr Lys His Leu 1140	3582
Ser Val His Ala 1145	Glu Glu Trp Pro Phe Ly 1150	VA TGT GAG TTT TGT GTG CAG /B Cys Glu Phe Cys Val Gln 1155	3630
CTG TTT AAG GTT Leu Phe Lys Val 1160	AAG ACT GAT CTA TCA G Lys Thr Asp Leu Ser G 1165	AG CAT CGA TIT CTG CTT CAT lu His Arg Phe Leu Leu His 1170	3678
GGG GTT GGA AAT Gly Val Gly Asn 1175	ATC TTT GTG TGT TCT G Ile Phe Val Cys Ser Va 1180	TA TGT AAG AAA GAA TTT GCC al Cys Lys Lys Glu Phe Ala 1185 1190	3726
TTC TTA TGC AAT Phe Leu Cys Asn	Leu Gln Gln His Gln A	GT GAT CTC CAC CCA GAT GAG rg Asp Leu His Pro Asp Glu 200 1205	3774
Val Cys Thr His 121	His Glu Phe Glu Ser G 1215	GG ACC CTG AGG CCC CAG AAC ly Thr Leu Arg Pro Gln Asn 1220	3822
Phe Thr Asp Pro 1225	Ser Lys Ala Asn Val G 1230	AG CAT ATG CCA AGT TTG CCA lu His Met Pro Ser Leu Pro 1235	3870
GAA GAG CCT TTA Glu Glu Pro Leu · 1240	GAA ACT TCT AGA GAG G Glu Thr Ser Arg Glu G 1245	AG GAG TTA AAT GAT TCC TCT lu Glu Leu Asn Asp Ser Ser 1250	3918
		TG GCT TCT GGA ATA AAG ACG	3966

AAG (	GAT Asp	CCA Pro	GAT Asp	GTT Val 1275	Arg	CTT Leu	GGT Gly	CTC Leu	AAC Asn 1280	Gln	CAC His	TAC Tyr	Pro	AGC Ser 1285	Pne	4014	
AAA Lys	CCT Pro	CCT Pro	CCA Pro 1290	Phe	CAG Gln	TAC Tyr	CAC His	CAT His 1295	Arg	AAC Asn	CCT Pro	ATG Met	GGG Gly 1300	TIE	GGG Gly	4062	
GTG Val	ACA Thr	GCC Ala 1309	Thr	AAC Asn	TTC Phe	Thr	ACC Thr 1310	His	TAA nzA	ATT Ile	CCA Pro	CAG Gln 1315	Thr	TTC Phe	ACT Thr	4110	
ACT Thr	GCC Ala 1320	Ile	CGC Arg	TGC Cys	ACA Thr	AAG Lys 1325	Суз	GGG Gly	AAG Lys	GGC Gly	GTC Val 1330	Asp	AAT Asn	ATG Met	CCT Pro	4158	
GAG Glu 1335	Leu	CAT His	AAG Lys	CAT His	ATC Ile 1340	Leu	GCG Ala	TGT Cys	GCG Ala	TCT Ser 1345	Ala	AGT Ser	GAC Asp	AAG Lys	AAG Lys 1350	4206	
AGG Arg	TAC Tyr	ACC Thr	CCT Pro	AAG Lys 135	Lys	AAC Asn	CCA Pro	GTG Val	CCC Pro 1360	Leu	AAA Lys	CAA Gln	ACT Thr	GTG Val 1369	GIII	4254	
CCC Pro	AAA Lys	AAT Asn	GGA Gly 137	Val	GTG Val	GTT Val	CTA Leu	GAC Asp 137	Asn	TCT Ser	GGG Gly	AAA Lys	AAT Asn 1380	HIG	TTC Phe	4302	
AGA Arg	CGG Arg	ATG Met 138	Gly	CAG Gln	CCC Pro	AAG Lys	AGA Arg 139	Leu	AGC Ser	TTC Phe	TAA neA	GTT Val 139	GIII	CTG Leu	GGT Gly	4350	)
AAA Lys	ATG Met 140	Ser	CCA Pro	AAC Asn	AAG Lys	CTC Leu 140	Lys	CTG Leu	AGT Ser	GCG Ala	CTG Leu 141	Lys	AAG Lys	AAA Lys	AAC Asn	4398	ļ
CAG Gln 141	Leu	GTG Val	CAG Gln	AAG Lys	GCC Ala 142	Ile	CTT	CAG Gln	AAG Lys	AAC Asn 142	Arg	GCC Ala	GCG Ala	AAG Lys	CAG Gln 1430	4446	j
AAG Lys	GCG Ala	GAC Asp	CTG Leu	AGG Arg 143	Asp	ACT Thr	·TCC Ser	GAG Glu	GCG Ala 144	Ser	TCA Ser	CAC His	ATC Ile	TGC Cys 144	CCG Pro 5	4494	i
TAC Tyr	TGT	GAC	AGG Arg 145	Glu	TTC Phe	ACA Thr	TAC	ATT Ile 145	GIA	AGC Ser	CTG	AAT Asn	AAG Lys 146	uis	GCC Ala	4542	2
GCC Ala	TTC	AGC Ser	Суз	CCT	Lys	AAA Lys	CCT Pro	Leu	TCT Ser	CCT	TCC	Lys	Mrg	AAA Lys	GTT Val	4590	כ
TCC Ser	CAT His	Ser	TCT Ser	AAG Lys	AAA Lys	GG1 Gly 148	, Gly	CAT His	GCA Ala	TCA Ser	TCT Sex 149	: ser	AGC Ser	AGT Ser	deY .	463	В
AGA Arg 149	Asr	AGC Sei	AGC Ser	TGC Cys	CAC His	Pro	CGG Arg	AGG Arg	CGG Arg	ACT Thr 150	Als	TAD A	ACC Thr	GAG Glu	ATC Ile 1510	468	6
AAG Lys	ATC Met	G CAC	G AGO	ACC Thi	r Glr	GC/ n Ala	CCC Pro	TTC Lev	GGC Gly 152	, The	ACC Thi	AGA Arg	GCT g Ala	CGG Arg	AGT Ser	473	4
ACA Thr	GGG Gly	CCC Pro	C GCC o Ala	Gli	G GCC	TC/ Sea	CTC	G CCC	Ser	TCC Ser	TCC Sea	r Phe	AGA Arg	361	AGA Arg	478	2

÷ /.

										•					
CAG AAT Gln Asn	GTC Val 1545	Lys	TTT Phe	GCA Ala	GCT Ala	TCA Ser 1550	Val	AAA Lys	TCC Ser	AAA Lys	AAA Lys 1559	Ala	AGC Ser	TCT Ser	4830
TCA TCC Ser Ser 156	Leu	AGG Arg	TAA neA	TCC Ser	AGT Ser 1565	Pro	ATA Ile	AGA Arg	ATG Met	GCC Ala 1570	Lys	ATT Ile	ACT Thr	CAC His	4878
GTC GAG Val Glu 1575	GGC Gly	AAA Lys	Lys LAA	CCC Pro 1580	Lys	GCT Ala	GTT Val	GCC Ala	AAG Lys 1589	Ser	CAT His	TCT Ser	GCT Ala	CAG Gln 1590	4926
CTC TCA Leu Ser	AGC Ser	AAA Lys	TCC Ser 1595	Ser	CGA Arg	GGC Gly	CTG Leu	CAT His 1600	Val	AGA Arg	GTG Val	CAG Gln	AAG Lys 1609	Ser	4974
AAA GCT Lys Ala	GTC Val	ATA Ile 1610	Gln	AGC Ser	AAG Lys	ACT Thr	GCC Ala 1619	Leu	GCC Ala	AGT Ser	AAG Lys	AGG Arg 1620	Arg	ACA Thr	5022
GAC CGG Asp Arg	TTC Phe 1629	Ile	GTG Val	AAA Lys	TCT Ser	AGA Arg 1630	Glu	CGC Arg	AGC Ser	GGG Gly	GGC Gly 1635	Pro	ATC Ile	ACC Thr	5070
CGA AGC Arg Ser 164	Leu	CAG Gln	CTG Leu	GCA Ala	GCT Ala 1649	Ala	GCG Ala	GAC Asp	CTG Leu	AGT Ser 165	Glu	AGC Ser	AGG Arg	AGA Arg	5118
GAG GAC Glu Asp 1655	AGC Ser	AGT Ser	GCC Ala	AGG Arg 166	His	GAG Glu	CTG Leu	AAG Lys	GAC Asp 166	Phe	AGC Ser	TAC Tyr	AGT Ser	CTC Leu 1670	5166
CGC CTG Arg Leu	GCA Ala	TCT Ser	CGA Arg 167	Суѕ	GGC Gly	TCA Ser	TCA Ser	ACA Thr 1680	Ala	TCT Ser	TAC Tyr	ATC Ile	ACC Thr 168	Arg	5214
CAA TGC Gln Cys	AGA Arg	AAG Lys 1690	Val	AAG Lys	GCC Ala	GCC Ala	GCA Ala 169	Ala	ACT Thr	CCG Pro	TTC Phe	CAG Gln 170	Gly	CCC Pro	5262
TTC CTC Phe Leu		Glu	T A	GCA	CTCT	G TC	rgcto	CCTT	AAC	AGCA	CCT (	gaag <sup>,</sup>	TGAC	СТ	5315
GGAATCA	GTG A	AAGC	CAAA	GG G	ACCA	GCAG'	r cr	CCC.	rgca	GAG	AGCA	CTG	ACCT	CTCCCA	5375
GTTGTGA	GAG 1	rgagi	AGAA	CG A	GAGA	GAGA	G AG	AGAG	AGAG	AGA	GAGA	GAG .	AGAG.	AGAGAG	5435
AGAATGA	GAA '	rgtg	TGTG	rg T	GTGT	GCTG(	G TG	CATG'	rgtg	TGG	TCTT	CAA	GCCA	AGGTCC	5495
CAGCCTC	AGG A	AGCA	GGAC	CT T	CCCA.	TTC	c cg	CAT	CCTC	TGG.	ATGA	TCC	TTGG.	ACGTGG	5555
CCCAGAA	.ccg ·	TGCT	CTGT	GG T	GCAG	CCAT	c cr	CCC	GGGA	GGG	GCAT	CTC	CTTC	TATGCA	5615
ATTTTTT	TAA .	AGAG <sup>i</sup>	TTCC	TT G	GCCC	TGCT	T TG	TGCT	TCTT	GAG	CTGT	CCG	TTTG	CCACCA	5675
CTGGGAC	TTG	GATC	TGGC	CC T	GAGG	GGTG	G GG	AAGA	GGGC	CTA	TCTA	AGG	AATA	CCTTTC	5735
AGAGGTC	AAG	CTCC	CCTT	CA T	GCCA	cccc	T CC	cccc	TGCC	CTC	ACCG	ACC	TTTT	CCCCAC	5795
ACTGTCT	CTG	GGAA'	TCAA	TA G	CAGA	TAGC	A TA	TAGA	TCCA	TCA	GGGT	TGA	GCCT	GAACCT	5855
					•									CTTTCA	5915
														CTGGGA	5975
ACCCGGG	AGC	CCTC	GCAC	CC A	GGAC	GCAG.	A CT	CTGT	GCCC	TTA	CTTA	GAC	CTGA	GGTAGA	6035

CCTCCTACAT CATTGGCATC TGAACCTTGC AAGTTCGCTG CAAAGAAAG CAAAGGAAAA																
AAAAAA AAAAAAA																
SEQ	ID															
	(i)	序列特征:														
	(A)	长度	£: 10	076 \$	基度	睃		(B) 类型: 氨基酸								
	(D)	) 结构: 线性														
			子类													
Met 1	His	Gln	Asn	Thr 5	Glu	Ser	Val	Ala	Ala 10	Thr	Glu	Thr	Leu	Ala 15	Glu	
			His 20					25								
Pro	Ser	Ala 35	Val	qeA	Lys	Thr	Arg 40	Ile	Gly	Val	Trp	Ala 45	Thr	Lys	Pro	
Ile	Leu 50	Lys	Gly	Lys	Lys	Phe 55	Gly	Pro	Phe	val	Gly 60	Asp	Lys	Lys	Lys	
Arg 65	Ser	Gln	Val	Arg	Asn 70	neA	Val	Tyr	Met	Trp 75	Glu	Val	Tyr	Tyr	Pro 80	
Asn	Leu	Gly	Trp	Met 85	Cys	Ile	Asp	Ala	Thr 90	Asp	Pro	Glu	Lys	Gly 95	Asn	
Trp	Leu	Arg	Tyr 100	Val	Asn	Trp	Ala	Cys 105	Ser	Gly	Glu	Glu	Gln 110	neA	Leu	
Phe	Pro	Leu 115	Glu	Ile	Asn	Arg	Ala 120	Ile	Tyr	Tyr	Lув	Thr 125	Leu	Lys	Pro	
Ile	Ala 130		Gly	Glu	Glu	Leu 135	Leu	Val	Trp	Tyr	Asn 140	Gly	Glu	Asp	Asn	
Pro 145		Ile	Ala	Ala	Ala 150	Ile	Glu	Glu	Glu	Arg 155	Ala	Ser	Ala	Arg	Ser 160	
Lys	Arg	Ser	Ser	Pro 165	Lys	Ser	Arg	Arg	Gly 170	.Lys	ГÀа	Lys	Ser	Нія 175	Glu	
			. Lys					182	1				170			
Glu	Lev	Asp 195	Ser	Thr	Phe	Ala	Asn 200	Met	Arg	Glÿ	Ser	Ala 205	Glu	Gly	Pro	
Lys	Glu 210	ı Glu	dsy	Glu	Arg	Pro 215	Leu	Ala	Ser	Ala	Pro 220	Glu	Gln	Pro	Ala	
Pro 225		ı Pro	Glu	Val	Gly 230	naA	Glr	a Asp	Ala	Val 235	Pro	Gln	Val	Ala	11e 240	
Pro	Lev	ı Pro	Ala	Суя	Glu	Pro	Glr	n Pro	Glu	Val	qeA	Gly	Lys	Glr 259	ı Glu	٠

AGAAGCAGTG TTTTGGGACG ATAGGGTGGA GGCGTGCCTA CTTTGTCTCC TCTGGTGGGA

6095

Val Glu Glu Ala Asp Met Pro Asn Glu Ser Ser Ala Lys Glu Pro Glu 290 295 300

Ile Arg Cys Glu Glu Lys Pro Glu Asp Leu Leu Glu Glu Pro Gln Ser 305 310 315

Met Ser Asn Glu Ala Arg Glu Asp Ser Pro Asp Val Thr Pro Pro Pro 325 335

His Thr Pro Arg Ala Arg Glu Glu Ala Asn Gly Asp Val Leu Glu Thr 340 345

Phe Met Phe Pro Cys Gln His Cys Glu Arg Lys Phe Ala Thr Lys Gln 355 360 365

Gly Leu Glu Arg His Met His Ile His Ile Ser Thr Ile Asn His Ala 370 380

Phe Lys Cys Lys Tyr Cys Gly Lys Arg Phe Gly Thr Gln Ile Asn Arg 385 390 395

Arg Arg His Glu Arg Arg His Glu Thr Gly Leu Lys Arg Arg Pro Ser

Met Thr Leu Gln Ser Ser Glu Asp Pro Asp Asp Gly Lys Gly Glu Asn 420 425 430

Val Thr Ser Lys Asp Glu Ser Ser Pro Pro Gln Leu Gly Gln Asp Cys
435 440 445.

Leu Ile Leu Asn Ser Glu Lys Thr Ser Gln Glu Val Leu Asn Ser Ser 450 . 455

Phe Val Glu Glu Asn Gly Glu Val Lys Glu Leu His Pro Cys Lys Tyr 465 470 475 480

Cys Lys Lys Val Phe Gly Thr His Thr Asn Met Arg Arg His Gln Arg

Arg Val His Glu Arg His Leu Ile Pro Lys Gly Val Arg Arg Lys Gly
500 505 510

Gly Leu Leu Glu Glu Pro Gln Pro Pro Ala Glu Gln Ala Pro Pro Ser 515 520 525

Gln Asn Val Tyr Val Pro Ser Thr Glu Pro Glu Glu Glu Glu Glu Thr 530 535 540

Asp Asp Val Tyr Ile Met Asp Ile Ser Ser Asn Ile Ser Glu Asn Leu 545 550 560

Asn Tyr Tyr Ile Asp Gly Lys Ile Gln Thr Asn Ser Ser Thr Ser Asn 575

Cys Asp Val Ile Glu Met Glu Ser Asn Ser Ala His Leu Tyr Gly Ile 580 585 590

Asp Cys Leu Leu Thr Pro Val Thr Val Glu Ile Thr Gln Asn Ile Lys 595 600 605

Ser Thr Gln Val Ser Val Thr Asp Asp Leu Leu Lys Asp Ser Pro Ser Ser Thr Asn Cys Glu Ser Lys Lys Arg Arg Thr Ala Ser Pro Pro Val Leu Pro Lys Ile Lys Thr Glu Thr Glu Ser Asp Ser Thr Ala Pro Ser Cys Ser Leu Ser Leu Pro Leu Ser Ile Ser Thr Ala Glu Val Val Ser Phe His Lys Glu Lys Gly Val Tyr Leu Ser Ser Lys Leu Lys Gln Leu Leu Gln Thr Gln Asp Lys Leu Thr Leu Pro Ala Gly Phe Ser Ala Ala Glu Ile Pro Lys Leu Gly Pro Val Cys Ala Ser Ala Pro Ala Ser Met 705 710 715 Leu Pro Val Thr Ser Ser Arg Phe Lys Arg Arg Thr Ser Ser Pro Pro 735 Ser Ser Pro Gln His Ser Pro Ala Leu Arg Asp Phe Gly Lys Pro Asn Asp Gly Lys Ala Ala Trp Thr Asp Thr Val Leu Thr Ser Lys Lys Pro Lys Leu Glu Ser Arg Ser Asp Ser Pro Ala Trp Ser Leu Ser Gly Arg Asp Glu Arg Glu Thr Gly Ser Pro Pro Cys Phe Asp Glu Tyr Lys Ile Ser Lys Glu Trp Ala Ala Ser Ser Thr Phe Ser Ser Val Cys Asn Gln Gln Pro Leu Asp Leu Ser Ser Gly Val Lys Gln Lys Ser Glu Gly Thr Gly Lys Thr Pro Val Pro Trp Glu Ser Val Leu Asp Leu Ser Val His Lys Lys Pro Cys Asp Ser Glu Gly Lys Glu Phe Lys Glu Asn His Leu Ala Gln Pro Ala Ala Lys Lys Lys Pro Thr Thr Cys Met Leu Gln Lys Val Leu Leu Asn Glu Tyr Asn Gly Val Ser Leu Pro Thr Glu Thr 890 Thr Pro Glu Val Thr Arg Ser Pro Ser Pro Cys Lys Ser Pro Asp Thr Gln Pro Asp Pro Glu Leu Gly Pro Asp Ser Ser Cys Ser Val Pro Thr Ala Glu Ser Pro Pro Glu Val Val Gly Pro Ser Ser Pro Pro Leu Gln Thr Ala Ser Leu Ser Ser Gly Gln Leu Pro Pro Leu Leu Thr Pro Thr Glu Pro Ser Ser Pro Pro Pro Cys Pro Pro Val Leu Thr Val Ala Thr 965 970 975

- Pro Pro Pro Leu Leu Pro Thr Val Pro Leu Ser His Pro Ser Ser 980 985 990
- Asp Ala Ser Pro Gln Gln Cys Pro Ser Pro Phe Ser Asn Thr Thr Ala 995 1000 . 1005
- Gln Ser Pro Leu Pro Ile Leu Ser Pro Thr Val Ser Pro Ser Pro Ser 1010 1015 1020
- Pro Ile Pro Pro Val Glu Pro Leu Met Ser Ala Ala Ser Pro Gly Pro 1025 1030 1035 1040
- Pro Thr Leu Ser Ser Ser Ser Ser Ser Ser Ser Ser Phe Pro Ser Ser Ser 1045
- Ser Cys Ser Ser Thr Ser Pro Ser Pro Pro Pro Leu Ser Ala Val Ser 1060 1065 1070
- Ser Val Val Ser Ser Gly Asp Asn Leu Glu Ala Ser Leu Pro Ala Val 1075 1080 1085
- Thr Phe Lys Gln Glu Glu Ser Glu Ser Glu Gly Leu Lys Pro Lys Glu 1090 1095 1100
- Glu Ala Pro Pro Ala Gly Gly Gln Ser Val Val Gln Glu Thr Phe Ser 1105 1110 1115 1120
- Lys Asn Phe Ile Cys Asn Val Cys Glu Ser Pro Phe Leu Ser Ile Lys 1125 1130 1135
- Asp Leu Thr Lys His Leu Ser Val His Ala Glu Glu Trp Pro Phe Lys 1140 1145 1150
- Cys Glu Phe Cys Val Gln Leu Phe Lys Val Lys Thr Asp Leu Ser Glu 1155 1160 1165
- His Arg Phe Leu Leu His Gly Val Gly Asn Ile Phe Val Cys Ser Val 1170 1175 1180
- Cys Lys Lys Glu Phe Ala Phe Leu Cys Asn Leu Gln Gln His Gln Arg 1185 1190 1195 1200
- Asp Leu His Pro Asp Glu Val Cys Thr His His Glu Phe Glu Ser Gly 1205 1210 1215
- Thr Leu Arg Pro Gln Asn Phe Thr Asp Pro Ser Lys Ala Asn Val Glu 1220 1225 1230
- His Met Pro Ser Leu Pro Glu Glu Pro Leu Glu Thr Ser Arg Glu Glu 1235 1240 1245
- Glu Leu Asn Asp Ser Ser Glu Glu Leu Tyr Thr Thr Ile Lys Ile Met 1250 1255 1260
- Ala Ser Gly Ile Lys Thr Lys Asp Pro Asp Val Arg Leu Gly Leu Asn 1265 1270 1275 1280
- Gln His Tyr Pro Ser Phe Lys Pro Pro Pro Phe Gln Tyr His His Arg 1285 1290 1295
- Asn Pro Met Gly Ile Gly Val Thr Ala Thr Asn Phe Thr Thr His Asn 1300 1305 1310

- Ile Pro Gln Thr Phe Thr Thr Ala Ile Arg Cys Thr Lys Cys Gly Lys 1315 1320 1325
- Gly Val Asp Asn Met Pro Glu Leu His Lys His Ile Leu Ala Cys Ala 1330 1340
- Ser Ala Ser Asp Lys Lys Arg Tyr Thr Pro Lys Lys Asn Pro Val Pro 1345 1350 1355 1360
- Leu Lys Gln Thr Val Gln Pro Lys Asn Gly Val Val Val Leu Asp Asn 1365 1370 1375
- Ser Gly Lys Asn Ala Phe Arg Arg Met Gly Gln Pro Lys Arg Leu Ser 1380 1385 1390
- Phe Asn Val Glu Leu Gly Lys Met Ser Pro Asn Lys Leu Lys Leu Ser 1395 : 1400 1405
- Ala Leu Lys Lys Lys Asn Gln Leu Val Gln Lys Ala Ile Leu Gln Lys 1410 1415 1420
- Asn Arg Ala Ala Lys Gln Lys Ala Asp Leu Arg Asp Thr Ser Glu Ala 1425 1430 1435 1440
- Ser Ser His Ile Cys Pro Tyr Cys Asp Arg Glu Phe Thr Tyr Ile Gly 1445 1450 1450 1455
- Ser Leu Asn Lys His Ala Ala Phe Ser Cys Pro Lys Lys Pro Leu Ser
- Pro Ser Lys Arg Lys Val Ser His Ser Ser Lys Lys Gly Gly His Ala 1475 1480 1485
- Ser Ser Ser Ser Asp Arg Asn Ser Ser Cys His Pro Arg Arg Arg 1490 1495 1500
- Thr Ala Asp Thr Glu Ile Lys Met Gln Ser Thr Gln Ala Pro Leu Gly 1505 1510 1515 1520
- Lys Thr Arg Ala Arg Ser Thr Gly Pro Ala Gln Ala Ser Leu Pro Ser 1525 . 1530 1535
- Ser Ser Phe Arg Ser Arg Gln Asn Val Lys Phe Ala Ala Ser Val Lys 1540 1545 1550
- Ser Lys Lys Ala Ser Ser Ser Ser Leu Arg Asn Ser Ser Pro Ile Arg 1555 1560 1565
- Met Ala Lys Ile Thr His Val Glu Gly Lys Lys Pro Lys Ala Val Ala 1570 1575 1580
- Lys Ser His Ser Ala Gln Leu Ser Ser Lys Ser Ser Arg Gly Leu His 1585 1590 1595 1600
- Val Arg Val Gln Lys Ser Lys Ala Val Ile Gln Ser Lys Thr Ala Leu 1605 1610 1615
- Ala Ser Lys Arg Arg Thr Asp Arg Phe Ile Val Lys Ser Arg Glu Arg
- Ser Gly Gly Pro Ile Thr Arg Ser Leu Gln Leu Ala Ala Ala Ala Asp 1635 : 1640 1645
- Leu Ser Glu Ser Arg Arg Glu Asp Ser Ser Ala Arg His Glu Leu Lys 1650 1660

Asp Phe Ser Tyr Ser Leu Arg Leu Ala Ser Arg Cys Gly Ser Ser Thr 1675 1670 1665 Ala Ser Tyr Ile Thr Arg Gln Cys Arg Lys Val Lys Ala Ala Ala Ala 1685 Thr Pro Phe Gln Gly Pro Phe Leu Lys Glu 1700 SEQ ID NO. 3: (i) 序列特征:· (B) 类型: 核酸 (A) 长度: 5868 碱基对 (D) 结构: 线性 (C) 股链: 双 (ii) 特征 (B) 位置: 121-5278 (A) 命名/关键词: CDS GGAAAATTTA TTCCCACTGG AAATCAACAG AGCCATTTAC TATAAAACTT TAAAGGGTTC ATGTAATCAA AGAAGTTTCT TGTGTGTGTG TATCTTTACA GAACACAACA GGAATTGAAA 120 ATG AAT CAG AAC ACT ACT GAG CCT GTG GCG GCC ACC GAG ACC CTG GCT 168 Met Asn Gln Asn Thr Thr Glu Pro Val Ala Ala Thr Glu Thr Leu Ala GAG GTA CCC GAA CAT GTG CTG CGA GGA CTT CCG GAG GAA GTG AGG CTT 216 Glu Val Pro Glu His Val Leu Arg Gly Leu Pro Glu Glu Val Arg Leu TTC CCT TCT GCT GTT GAC AAG ACC CGG ATT GGT GTC TGG GCC ACT AAA Phe Pro Ser Ala Val Asp Lys Thr Arg Ile Gly Val Trp Ala Thr Lys 264 CCA ATT TTA AAA GGG AAA AAA TTT GGG CCA TTT GTT GGT GAT AAG AAA 312 Pro Ile Leu Lys Gly Lys Lys Phe Gly Pro Phe Val Gly Asp Lys Lys AAA AGA TCT CAG GTT AAG AAT AAT GTA TAC ATG TGG GAG GTG TAT TAC 360 Lys Arg Ser Gln Val Lys Asn Asn Val Tyr Met Trp Glu Val Tyr Tyr CCA AAT TTG GGA TGG ATG TGC ATT GAT GCC ACT GAT CCA GAG AAG GGA 408 Pro Asn Leu Gly Trp Met Cys Ile Asp Ala Thr Asp Pro Glu Lys Gly AAC TGG CTG CGA TAT GTG AAT TGG GCT TGC TCA GGA GAA GAG CAA AAT 456 Asn Trp Leu Arg Tyr Val Asn Trp Ala Cys Ser Gly Glu Glu Gln Asn 105 TTA TTC CCA CTG GAA ATC AAC AGA GCC ATT TAC TAT AAA ACT TTA AAG 504 Leu Phe Pro Leu Glu Ile Asn Arg Ala Ile Tyr Tyr Lys Thr Leu Lys 120 CCA ATC GCG CCG GGC GAG GAG CTC CTG GTC TGG TAC AAT GGG GAA GAC 552 Pro Ile Ala Pro Gly Glu Glu Leu Leu Val Trp Tyr Asn Gly Glu Asp

AAC Asn 145	CCT Pro	GAG Glu	ATA Ile	GCA Ala	GCT Ala 150	GCG Ala	ATT Ile	GAG Glu	GAA Glu	GAG Glu 155	CGA Arg	GCC Ala	AGC Ser	GCC Ala	CGG Arg 160	600
AGC Ser	AAG Lys	CGG Arg	AGC Ser	TCC Ser 165	CCC Pro	AAG Lys	AGC Ser	CGG Arg	AAA Lys 170	GGG Gly	AAG Lys	AAA Lys	AAA Lys	TCC Ser 175	CAG Gln	648
GAA Glu	AAT Asn	AAA BYJ	AAC Asn 180	AAA Lys	GGA Gly	AAC Asn	AAA Lys	ATC Ile 185	CAA Gln	GAC Asp	ATA Ile	CAA Gln	CTG Leu 190	AAG Lys	ACA Thr	696
AGT Ser	GAG Glu	CCA Pro 195	GAT Asp	TTC Phe	ACC Thr	TCT Ser	GCA Ala 200	TAA neA	ATG Met	AGA Arg	GAT Asp	TCT Ser 205	GCA Ala	GAA Glu	GGT Gly	744
CCT Pro	AAA Lys 210	GAA Glu	GAC Asp	GAA Glu	GAG Glu	AAG Lys 215	CCT Pro	TCA Ser	GCC Ala	TCA Ser	GCA Ala 220	CTT Leu	GAG Glu	CAG Gln	CCG Pro	792
GCC Ala 225	ACC Thr	CTC Leu	CAG Gln	GAG Glu	GTG Val 230	GCC Ala	AGT Ser	CAG Gln	GAG Glu	GTG Val 235	CCT Pro	CCA Pro	GAA Glu	CTA Leu	GCA Ala 240	840
ACC Thr	CCT Pro	GCC Ala	CCT Pro	GCC Ala 245	TGG Trp	GAG Glu	CCA Pro	CAG Gln	CCA Pro 250	GAA Glu	CCA Pro	GAC Asp	GAG Glu	CGA Arg 255	TTA Leu	888
GAA Glu	GCG Ala	GCA Ala	GCT Ala 260	TGT Cya	GAG Glu	GTG Val	AAT Asn	GAT Asp 265	TTG Leu	GGG Gly	GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu 270	GAG Glu	GAG Glu	936
GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu 275	GAG Glu	GAT Asp	GAA Glu	GAA Glu	GAA Glu 280	GAA Glu	GAA Glu	GAT Asp	GAT Asp	GAT Asp 285	GAT Asp	TAD QBA	GAG Glu	984
TTG Leu	GAA Glu 290	GAC Asp	GAG Glu	GGG Gly	GAA Glu	GAA Glu 295	GAA Glu	GCC Ala	AGC Ser	ATG Met	CCA Pro 300	TAA neA	GAA Glu	AAT Asn	TCT Ser	1032
GTG Val 305	AAA Lys	GAG Glu	CCA Pro	GAA Glú	ATA Ile 310	CGG Arg	TGT Cys	GAT Asp	GAG Glu	AAG Lys 315	CCA Pro	GAA Glu	TAD qeA	TTA Leu	TTA Leu 320	1080
GAG Glu	GAA Glu	CCA Pro	AAA Lys	ACA Thr 325	ACT Thr	TCA Ser	GAA Glu	GAA Glu	ACT Thr 330	CTT Leu	GAA Glu	SAD qeA	TGC Cys	TCA Ser 335	GAG Glu	1128
GTA Val	ACA Thr	CCT Pro	GCC Ala 340	ATG Met	CAA Gln	ATC Ile	CCC Pro	AGA Arg 345	ACT Thr	AAA Lys	GAA Glu	GAG Glu	GCC Ala 350	AAT Asn	GGT Gly	1176
GAT Asp	GTA Val	TTT Phe 355	GAA Glu	ACG Thr	TTT Phe	ATG Met	TTT Phe 360	CCG Pro	TGT Cys	CAA Gln	CAT His	TGT Cys 365	GAA Glu	AGG Arg	AAG Lys	1224
TTT Phe	ACA Thr 370	Thr	Lys	CAG Gln	GGG Gly	CTT Leu 375	GAG Glu	CGT Arg	CAC His	ATG Met	CAT His 380	Ile	CAT His	ATA Ile	TCC Ser	. 1272
ACC Thr 385	GTC Val	TAA neA	CAT	GCT Ala	TTC Phe 390	AAA Lys	TGC Cys	AAG Lys	TAC Tyr	тст Сув 395	GGG Gly	AAA Lys	GCC Ala	TTT Phe	GGC Gly 400	1320
ACA Thr	CAG Gln	ATT Ile	OAA neA	CGG Arg 405	CGG Arg	CGA Arg	CAT His	GAG Glu	CGG Arg 410	CGC Arg	CAT His	GAA Glu	GCA Ala	GGG Gly 415	TTA Leu	1368

					CAA Gln											1416
					GAA Glu											1464
					GAC Asp							Glu				1512
					TCT Ser 470											1560
					FAY											1608
AAT Asn	ATG Met	AGA Arg	CGG Arg 500	CAT His	CAG Gln	CGT Arg	AGA Arg	GTT Val 505	CAC His	GAA Glu	CGT Arg	CAT His	CTG Leu 510	ATT Ile	CCC Pro	1656
AAA Lys	GGT Gly	GTA Val 515	CGG Arg	CGA Arg	AAA Lys	GGA Gly	GGC Gly 520	CTT Leu	GAA Glu	GAG Glu	CCC Pro	CAG Gln 525	CCT Pro	CCA Pro	GCA Ala	1704
GAA Glu	CAG Gln 530	GCC Ala	CAG Gln	GCC Ala	ACC Thr	CAG Gln 535	AAC Asn	GTG Val	TAT Tyr	GTA Val	CCA Pro 540	AGC Ser	ACA Thr	GAG Glu	CCG Pro	1752
GAG Glu 545	GAG Glu	GAA Glu	GGG Gly	GAA Glu	GCA Ala 550	GAT Asp	GAT Asp	GTG Val	TAC Tyr	ATC Ile 555	ATG Met	GAC Asp	ATT Ile	TCT Ser	AGC Ser 560	1800
					TTA Leu											1848
TAA neA	AAC Asn	AAC Asn	ACT Thr 580	AGT Ser	DAA neA	тст Суа	GAT Asp	GTG Val 585	ATT	GAG Glu	ATG Met	GAG Glu	TCT Ser 590	GCT Ala	TCG Ser	1896
GCA Ala	GAT Asp	TTG Leu 595	TAT Tyr	GGT Gly	ATA Ile	TAA neA	TGT Cys 600	CTG Leu	CTC Leu	ACT Thr	CCA Pro	GTT Val 605	ACA Thr	GTG Val	GAA Glu	1944
ATT Ile	ACT Thr 610	CAA Gln	TAA neA	ATA Ile	AAG Lys	ACC Thr 615	ACA Thr	CAG Gln	GTC Val	CCT Pro	GTA Val 620	ACA Thr	GAA Glu	GAT Asp	CTT Leu	1992
CCT Pro 625	AAA Lys	GAG Glu	CCT Pro	TTG Leu	GGC Gly 630	AGC Ser	ACA Thr	AAT Asn	AGT Ser	GAG Glu 635	GCC Ala	AAG Lys	AAG Lys	CGG Arg	AGA Arg 640	2040
ACT Thr	GCG Ala	AGC Ser	CCA Pro	CCT Pro 645	GCA Ala	CTG Leu	CCC Pro	TA8 TY8	ATT Ile 650	AAG Lys	GCC Ala	GAA Glu	ACA Thr	GAC Asp 655	TCT Ser	2088
					TCT Ser											2136
					TCT Ser											2184

TCA Ser	AAG Lys 690	Leu	Lys	CAA Gln	CTT Leu	CTT Leu 695	CAA Gln	ACC	CAA Gln	TAD QeA	AAA Lys 700	Leu	ACT	CCT	CCT Pro		2232
GCA Ala 705	Gly	ATT Ile	TCA Ser	GCA Ala	ACT Thr 710	GAA Glu	ATA Ile	GCT Ala	AAA Lys	TTA Leu 715	GGT	CCT	GTT Val	TGT Cys	GTG Val 720		2280
TCT Ser	GCT Ala	Pro	GCA Ala	TCA Ser 725	Met	TTG Leu	CCT Pro	GTG Val	ACC Thr 730	TCA Ser	AGT Ser	AGG Arg	TTT	AAG Lys 735	AGG Arg		2328
CGG Arg	ACC Thr	AGC Ser	TCT Ser 740	CCT Pro	CCC Pro	AGT Ser	TCT Ser	CCA Pro 745	CAG Gln	CAC His	AGT Ser	CCT Pro	GCC Ala 750	CTT Leu	CGA Arg		2376
GAC Asp	TTT	GGA Gly 755	Lys	CCA Pro	AGT Ser	GAT Asp	GGG Gly 760	AAA Lys	GCA Ala	GCA Ala	TGG Trp	ACC Thr 765	GAT Asp	GCC Ala	GGG Gly		2424
CTG Leu	ACT Thr 770	TCC Ser	AAA Lys	AAA Lys	TCC Ser	AAA Lys 775	TTA Leu	GAA Glu	AGT Ser	CAC His	AGC Ser 780	GAC Asp	TCA Ser	CCA	GCA Ala		2472
TGG Trp 785	AGT Ser	TTG Leu	TCT Ser	GGG Gly	AGA Arg 790	GAT Asp	GAG Glu	AGA Arg	GAA Glu	ACT Thr 795	GTG Val	AGC Ser	CCT Pro	CCA Pro	TGC Cys 800		2520
												AGT Ser	Ser				2568
AGC Ser	AGT Ser	GTG Val	TGC Cys 820	AAC Asn	CAG Gln	CAG Gln	CCA Pro	CTG Leu 825	GAT Asp	TTA Leu	TCC Ser	AGC Ser	GGT Gly 830	GTC Val	AAA Lys		2616
CAG Gln	AAG Lys	GCT Ala 835	GAG Glu	GGT Gly	ACA Thr	GGC Gly	AAG Lys 840	ACT Thr	CCA Pro	GTC Val	CAG Gln	TGG Trp 845	GAA Glu	TCT Ser	GTC Val		2664
												TCT Ser					2712
												AGT Ser					2760
AAA Lys	AGG Arg	AAA Lys	CCA Pro	ACC Thr 885	ACC Thr	TGC Cys	ATG Met	CTG Leu	CAG Gln 890	AAG Lys	GTT Val	CTT Leu	CTC Leu	AAT Asn 895	GAA Glu		2808
TAT Tyr	TAA neA	GGC Gly	ATC Ile 900	GAT Asp	TTA Leu	CCT Pro	GTA Val	GAA Glu 905	DAA neA	CCT Pro	GCA Ala	GAT Asp	GGG Gly 910	ACC Thr	AGG Arg		2856
												GAT Asp 925					2904
												TCC Ser					2952
GTT Val 945	Cya	CCT Pro	TCA Ser	TCA Ser	CCT Pro 950	GCC Ala	CTG Leu	CAG Gln	ACA Thr	CCC Pro 955	TCC Ser	CTT Leu	TCA Ser	TCC Ser	GGT Gly 960	:	3000

CAG CTG CCT CCT CTGIn Leu Pro Pro Leu	u Leu Ile Pro Th	A GAT CCC TCT TCC Asp Pro Ser Ser 970	CCT CCA CCC 3048 Pro Pro Pro 975
TGT CCC CCG GTA TT.	A ACT GTT GCC AC	r Pro Pro Pro Pro	CTC CTT CCT 3096
Cys Pro Pro Val Le	u Thr Val Ala Th		Leu Leu Pro
980	98		990
ACC GTA CCT CTT CC	A GCC CCC TCT TC	C AGT GCA TCT CCA	His Pro Cys
Thr Val Pro Leu Pro	o Ala Pro Ser Se	r Ser Ala Ser Pro	
995	1000	1005	
CCC TCT CCA CTC TC Pro Ser Pro Leu Se 1010	A AAT GCC ACC GC r Asn Ala Thr Al 1015	A CAG TCC CCA CTT a Gln Ser Pro Leu 1020	CCA ATT CTG 3192 Pro Ile Leu
TCC CCA ACA GTG TC	C CCC TCT CCC TC	r CCC ATT CCT CCC	GTG GAG CCC 3240
Ser Pro Thr Val Se	r Pro Ser Pro Se	r Pro Ile Pro Pro	Val Glu Pro
1025	1030	1035	1040
CTG ATG TCT GCC GC	C TCA CCC GGG CC	r CCA ACA CTT TCT	TCT TCC TCC 3288
Leu Met Ser Ala Al	a Ser Pro Gly Pr	p Pro Thr Leu Ser	Ser Ser Ser
10	45	1050	1055
TCT TCA TCT TCC TC	C TCC TCT TCG TT	e Ser Ser Ser Ser	TCC TCC TCT 3336
Ser Ser Ser Ser Se	r Ser Ser Ser Ph		Ser Ser Ser
1060	10		1070
TCT CCT TCT CCA CC	T CCT CTC TCC GC	A ATA TCA TCT GTT	Val Ser Ser
Ser Pro Ser Pro Pr	o Pro Leu Ser Al	a lle Ser Ser Val	
1075	1080	1085	
GGT GAT AAT CTG GA Gly Asp Asn Leu Gl 1090	G GCT TCT CTC CC u Ala Ser Leu Pr 1095	C ATG ATA TCT TTC o Met Ile Ser Phe 1100	AAA CAG GAG 3432 Lys Gln Glu
GAA TTA GAG AAT GA	A GGT CTG AAA CC	C AGG GAA GAG CCC	CAG TCT GCT 3480
Glu Leu Glu Asn Gl	u Gly Leu Lys Pr	o Arg Glu Glu Pro	Gln Ser Ala
1105	1110	1115	1120
GCT GAA CAG GAT GT	T GTT GTT CAG GA	A ACA TTC AAC AAA	AAC TTT GTT 3528
Ala Glu Gln Asp Va	l Val Val Gln Gl	u Thr Phe Asn Lys	Asn Phe Val
11	25	1130	1135
TGC AAC GTC TGT GA	u Ser Pro Phe Le	T TCC ATT AAA GAT	CTA ACC AAA 3576
Cys Asn Val Cys Gl		u Ser Ile Lys Asp	Leu Thr Lys
1140		45	1150
CAT TTA TCT ATT CA	T GCT GAA GAA TO	G CCC TTC AAA TGT	Glu Phe Cys
His Leu Ser Ile Hi	B Ala Glu Glu Tr	p Pro Phe Lys Cys	
1155	1160 -	116	
GTG CAG CTT TTT AP Val Gln Leu Phe Ly 1170	AG GAT AAA ACG GA VS Asp Lys Thr As 1175	C TTG TCA GAA CAT p Leu Ser Glu His 1180	CGC TTT TTG 3672 Arg Phe Leu
CTT CAT GGA GTT GC	GG AAT ATC TTT GT	G TGT TCT GTT TGT	AAA AAA GAA 3720
Leu His Gly Val Gl	ly Asn Ile Phe Va	1 Cys Ser Val Cys	Lys Lys Glu
1185	1190	1195	1200
TTT GCT TTT TTG TG	GC AAT TTG CAG CA	G CAC CAG CGA GAT	CTC CAC CCA 3768
Phe Ala Phe Leu Cy	VS ASN Leu Gln Gl	n His Gln Arg Asp	Leu His Pro
12	105	1210	1215
GAT AAG GTG TGC AC	TA CAT CAC GAG TO	T GAA AGC GGG ACT e Glu Ser Gly Thr	CTG AGG CCC 3816 Leu Arg Pro



CAG Gln	AAC Asn	TTT Phe 1235	Thr	TAD Asp	CCC Pro	AGC Ser	AAG Lys 1240	Ala	CAT His	GTA Val	GAG Glu	CAT His 1245	Met	CAG Gln	AGC Ser		3864
TTG Leu	CCA Pro 1250	Glu	GAT Asp	CCT Pro	TTA Leu	GAA Glu 1255	Thr	TCT Ser	Lys	GAA Glu	GAA Glu 1260	Glu	GAG Glu	TTA Leu	TAA neA		3912
GAT Asp 1269	TCC Ser	TCT Ser	GAA Glu	GAG Glu	CTT Leu 1270	Tyr	ACG Thr	ACT Thr	ATA Ile	AAA Lys 1275	Ile	ATG Met	GCT Ala	TCT Ser	GGA Gly 1280		3960
ATA Ile	'AAG Lys	ACA Thr	AAA Lys	GAT Asp 1289	Pro	GAT Asp	GTT Val	CGA Arg	TTG Leu 1290	Gly	CTC Leu	TAA neA	CAG Gln	CAT His 1299	Tyr		4008
CCA Pro	AGC Ser	TTT Phe	AAA Lys 1300	Pro	CCT Pro	CCA Pro	TTT Phe	CAG Gln 130	Tyr	CAT His	CAC His	CGT Arg	AAC Asn 1310	Pro	ATG Met		4056
GGG Gly	ATT Ile	GGT Gly 1319	Val	ACA Thr	GCC Ala	ACA Thr	AAT Asn 1320	Phe	ACT Thr	ACA Thr	CAC His	AAT Asn 132	Ile	CCA Pro	CAG Gln		4104
ACT Thr	TTC Phe 1330	Thr	ACC Thr	GCC Ala	ATT Ile	CGC Arg 133	Суз	ACA Thr	AAG Lys	TGT Cys	GGA Gly 134	Lys	GGT Gly	GTC Val	GAC Asp		4152
AAT Asn 1345	ATG Met	CCG Pro	GAG Glu	TTG Leu	CAC His 1350	Lys	CAT His	ATC Ile	CTG Leu	GCT Ala 1355	Cys	GCT Ala	TCT Ser	GCA Ala	AGT Ser 1360		4200
GAC Asp	AAG Lys	AAG Lys	AGG Arg	TAC Tyr 136	Thr	CCT Pro	AAG Lys	AAA Lys	AAC Asn 137	Pro	GTA Val	CCA Pro	TTA Leu	AAA Lys 137	Gln		4248
ACT Thr	GTG Val	CAA Gln	CCC Pro 138	Lys	TAA neA	GGC Gly	GTG Val	GTG Val 138	Val	TTA Leu	GAT Asp	AAC Asn	TCT Ser 139	Gly	aaa Lys		4296
AAT Asn	GCC Ala	TTC Phe 139	Arg	CGA Arg	ATG Met	GGA Gly	CAG Gln 140	Pro	AAA Lys	AGG Arg	CTT Leu	AAC Asn 140	Phe	AGT Ser	GTT Val		4344
GAG Glu	CTC Leu 1410	Ser	AAA Lys	ATG Met	TCG Ser	TCG Ser 141	Asn	AAG Lys	CTC Leu	AAA Lys	TTA Leu 142	Asn	GCA Ala	TTG Leu	AAG Lys	٠	4392
AAA Lys 142	AAA Lys 5	TAA neA	CAG Gln	CTA Leu	GTA Val 143	Gln	AAA Lys	GCA Ala	ATT	CTT Leu 143	Gln	AAA Lys	AAC Asn	AAA Lys	TCT Ser 1440		4440
GCA Ala	AAG Lys	CAG Gln	AAG Lys	GCC Ala 144	Asp	TTG Leu	AAA Lys	TAA neA	GCT Ala 145	Cya	GAG Glu	TCA Ser	TCC Ser	TCT Ser 145	HIS		4488
ATC Ile	Суа	CCT Pro	TAC Tyr 146	Суз	TAA neA	CGA Arg	GAG Glu	TTC Phe 146	Thr	TAC	ATT	GGA Gly	AGC Ser 147	Leu	TAA Asn		4536
FAA	CAC	GCC Ala 147	Ala	TTC Phe	AGC Ser	TGT Cys	CCC Pro	Lys	AAA Lys	CCC	CTI Leu	TCT Ser 148	Pro	CCC	AAA Lys		4584
AAA Lys	AAA Lys 149	Val	TCT Ser	CAT His	TCA Ser	TCT Ser 149	Lys	AAA Lys	GGT Gly	GGA Gly	CAC His	Ser	TCA Ser	CCT	GCA Ala		4632

AGT AGT GAC AAA AAC AGT AAC AGC AAC CAC CGC AGA CGG ACA GCG GAT Ser Ser Asp Lys Asn Ser Asn Ser Asn His Arg Arg Arg Thr Ala Asp 1505 1510 1515	4680
GCG GAG ATT AAA ATG CAA AGC ATG CAG ACT CCG TTG GGC AAG ACC AGA Ala Glu Ile Lys Met Gln Ser Met Gln Thr Pro Leu Gly Lys Thr Arg 1525 1530 1535	4728
GCC CGC AGC TCA GGC CCC ACC CAA GTC CCA CTT CCC TCC TCA TCC TTC Ala Arg Ser Ser Gly Pro Thr Gln Val Pro Leu Pro Ser Ser Ser Phe 1540 1545 1550	4776
AGG TCC AAG CAG AAC GTC AAG TTT GCA GCT TCG GTG AAA TCC AAA AAA Arg Ser Lys Gln Asn Val Lys Phe Ala Ala Ser Val Lys Ser Lys Lys 1555 1560 1565	4824
CCA AGC TCC TCT TTA AGG AAC TCC AGC CCG ATA AGA ATG GCC AAA Pro Ser Ser Ser Leu Arg Asn Ser Ser Pro Ile Arg Met Ala Lys 1570 1575 1580	4872
ATA ACT CAT GTT GAG GGG AAA AAA CCT AAA GCT GTG GCC AAG AAT CAT Ile Thr His Val Glu Gly Lys Lys Pro Lys Ala Val Ala Lys Asn His 1585 1590 1595 1600	4920
TCT GCT CAG CTT TCC AGC AAA ACA TCG CGG AGC CTG CAC GTG AGG GTA Ser Ala Gln Leu Ser Ser Lys Thr Ser Arg Ser Leu His Val Arg Val 1605 1610 1615	4968
CAG AAA AGC AAA GCT GTT TTA CAA AGC AAA TCC ACC TTG GCG AGT AAG Gln Lys Ser Lys Ala Val Leu Gln Ser Lys Ser Thr Leu Ala Ser Lys 1620 1625 1630	5016
AAA AGA ACA GAC CGG TTC AAT ATA AAA TCT AGA GAG CGG AGT GGG GGG Lys Arg Thr Asp Arg Phe Asn Ile Lys Ser Arg Glu Arg Ser Gly Gly 1635 1640 1645	5064
CCA GTC ACC CGG AGC CTT CAG CTG GCA GCT GCT GCT GAC TTG AGT GAG Pro Val Thr Arg Ser Leu Gln Leu Ala Ala Ala Ala Asp Leu Ser Glu 1650 1655 1660	5112
AAC AAG AGA GAG GAC GGC AGC GCC AAG CAG GAG CTG AAG GAC TTC AGC Asn Lys Arg Glu Asp Gly Ser Ala Lys Gln Glu Leu Lys Asp Phe Ser 1665 1670 1675 1680	5160
TAC AGC CTC CGC TTG GCG TCC CGA TGC TCT CCA CCA GCC GCC TCT TAC  Tyr Ser Leu Arg Leu Ala Ser Arg Cys Ser Pro Pro Ala Ala Ser Tyr  1685 1690 1695	5208
ATC ACC AGG CAG TAT AGG AAG GTC AAA GCT CCG GCT GCA GCC CAG TTC  Ile Thr Arg Gln Tyr Arg Lys Val Lys Ala Pro Ala Ala Ala Gln Phe  1700 1705 1710	5256
CAG GGA CCA TTC TTC AAA GAG T AGACACTCTG GCTGCTCCCT GACAGCACCT Gln Gly Pro Phe Phe Lys Glu 1715	5308
GAAGTGACCT GGAATCAGTG AAGCCAAAGG GACTGGCAGT CTGCCTGCAG GGAGTACCGA	5368
CCTATCCCAG TTGTGTGAGG CTGCGAGAGA AAGGGAGTGC ATGTGCGCGC GTGCATGTGT	5428
GCGTGCGTGT GTGTTCACGT GTTCTCGTGC GGGCCGTGAG TGGTCTTCAA ACGAGGGTCC	5488
CGAACCCCGG GGCGGCAGGA AGGGGGCCGA CTCCACGCTG TCCTTTGGGA TGATACTTGG	5548
ATGTCAGCTC TTGGGACCGT GTCTGCAGCC CAGCCTTCCT GTTGGGGTGG GGCCTCTCCT	5608
ACTATGCAAT TITTCAAGAG CTCCTTGACC CTGCTTTTTG CTTCTTGAGT TGTCTTTTGC	5668

CATTATGGGG ACTTTGGTTT GACCCAGGGG TCAGCCCTTT AGGAAGGCCT TCAGGAGGAG 5728
GCCGAGTTCC CCTTCAGTAC CACCCCTCTC TCCCCACCTG CCCGCTCCCG GCAACATCTC 5788
TGGGAATCAA CAGCATATTG ACACGTTGGA GCCGAGCCTG AACATGCCCT GACCCCAGCA 5868
CATGGAAAAC CCCCTTCCTT 5868

SEQ ID NO. 4:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 1719 氨基酸
- (B) 类型: 氨基酸

- (D) 结构: 线性
- (ii) 分子类型: 蛋白质

Met Asn Gln Asn Thr Thr Glu Pro Val Ala Ala Thr Glu Thr Leu Ala 1 5 10 15

Glu Val Pro Glu His Val Leu Arg Gly Leu Pro Glu Glu Val Arg Leu 20 25 30

Phe Pro Ser Ala Val Asp Lys Thr Arg Ile Gly Val Trp Ala Thr Lys

Pro Ile Leu Lys Gly Lys Lys Phe Gly Pro Phe Val Gly Asp Lys Lys 50 60

Lys Arg Ser Gln Val Lys Asn Asn Val Tyr Met Trp Glu Val Tyr Tyr
65 70 75 80

Pro Asn Leu Gly Trp Met Cys Ile Asp Ala Thr Asp Pro Glu Lys Gly 85 90 95

Asn Trp Leu Arg Tyr Val Asn Trp Ala Cys Ser Gly Glu Glu Gln Asn 100 105 110

Leu Phe Pro Leu Glu Ile Asn Arg Ala Ile Tyr Tyr Lys Thr Leu Lys
115 120 125

Pro Ile Ala Pro Gly Glu Glu Leu Leu Val Trp Tyr Asn Gly Glu Asp 130 135 140

Asn Pro Glu Ile Ala Ala Ala Ile Glu Glu Glu Arg Ala Ser Ala Arg 145 150 155 160

Ser Lys Arg Ser Ser Pro Lys Ser Arg Lys Gly Lys Lys Lys Ser Gln
165 170 175

Glu Asn Lys Asn Lys Gly Asn Lys Ile Gln Asp Ile Gln Leu Lys Thr 180 195 190

Ser Glu Pro Asp Phe Thr Ser Ala Asn Met Arg Asp Ser Ala Glu Gly 195 200 205

Pro Lys Glu Asp Glu Glu Lys Pro Ser Ala Ser Ala Leu Glu Gln Pro 210 215 220

Ala Thr Leu Gln Glu Val Ala Ser Gln Glu Val Pro Pro Glu Leu Ala 225 230 235 240

Thr Pro Ala Pro Ala Trp Glu Pro Gln Pro Glu Pro Asp Glu Arg Leu 245 250 255

Glu Ala Ala Cys Glu Val Asn Asp Leu Gly Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Asp Glu Glu Glu Glu Asp Asp Asp Asp Glu 280 Leu Glu Asp Glu Gly Glu Glu Glu Ala Ser Met Pro Asn Glu Asn Ser 300 Val Lys Glu Pro Glu Ile Arg Cys Asp Glu Lys Pro Glu Asp Leu Leu Glu Glu Pro Lys Thr Thr Ser Glu Glu Thr Leu Glu Asp Cys Ser Glu 325 Val Thr Pro Ala Met Gln Ile Pro Arg Thr Lys Glu Glu Ala Asn Gly Asp Val Phe Glu Thr Phe Met Phe Pro Cys Gln His Cys Glu Arg Lys 360 Phe Thr Thr Lys Gln Gly Leu Glu Arg His Met His Ile His Ile Ser 370 380 Thr Val Asn His Ala Phe Lys Cys Lys Tyr Cys Gly Lys Ala Phe Gly 395 Thr Gln Ile Asn Arg Arg Arg His Glu Arg Arg His Glu Ala Gly Leu 405 410 415 Lys Arg Lys Pro Ser Gln Thr Leu Gln Pro Ser Glu Asp Leu Ala Asp 425 Gly Lys Ala Ser Gly Glu Asn Val Ala Ser Lys Asp Asp Ser Ser Pro Pro Ser Leu Gly Pro Asp Cys Leu Ile Met Asn Ser Glu Lys Ala Ser 450 460 Gln Asp Thr Ile Asn Ser Ser Val Val Glu Glu Asn Gly Glu Val Lys Glu Leu His Pro Cys Lys Tyr Cys Lys Lys Val Phe Gly Thr His Thr
485 490 495 Asn Met Arg Arg His Gln Arg Arg Val His Glu Arg His Leu Ile Pro Lys Gly Val Arg Arg Lys Gly Gly Leu Glu Glu Pro Gln Pro Pro Ala Glu Gln Ala Gln Ala Thr Gln Asn Val Tyr Val Pro Ser Thr Glu Pro Glu Glu Glu Gly Glu Ala Asp Asp Val Tyr Ile Met Asp Ile Ser Ser . 555 Asn Ile Ser Glu Asn Leu Asn Tyr Tyr Ile Asp Gly Lys Ile Gln Thr Asn Asn Asn Thr Ser Asn Cys Asp Val Ile Glu Met Glu Ser Ala Ser 585 Ala Asp Leu Tyr Gly Ile Asn Cys Leu Leu Thr Pro Val Thr Val Glu

Ile Thr Gln Asn Ile Lys Thr Thr Gln Val Pro Val Thr Glu Asp Leu Pro Lys Glu Pro Leu Gly Ser Thr Asn Ser Glu Ala Lys Lys Arg Arg Thr Ala Ser Pro Pro Ala Leu Pro Lys Ile Lys Ala Glu Thr Asp Ser Asp Pro Met Val Pro Ser Cys Ser Leu Ser Leu Pro Leu Ser Ile Ser Thr Thr Glu Ala Val Ser Phe His Lys Glu Lys Ser Val Tyr Leu Ser Ser Lys Leu Lys. Gln Leu Leu Gln Thr Gln Asp Lys Leu Thr Pro Pro Ala Gly Ile Ser Ala Thr Glu Ile Ala Lys Leu Gly Pro Val Cys Val Ser Ala Pro Ala Ser Met Leu Pro Val Thr Ser Ser Arg Phe Lys Arg Arg Thr Ser Ser Pro Pro Ser Ser Pro Gln His Ser Pro Ala Leu Arg Asp Phe Gly Lys Pro Ser Asp Gly Lys Ala Ala Trp Thr Asp Ala Gly Leu Thr Ser Lys Lys Ser Lys Leu Glu Ser His Ser Asp Ser Pro Ala 770 775 780 Trp Ser Leu Ser Gly Arg Asp Glu Arg Glu Thr Val Ser Pro Pro Cys
785 795 800 Phe Asp Glu Tyr Lys Met Ser Lys Glu Trp Thr Ala Ser Ser Ala Phe Ser Ser Val Cys Asn Gln Gln Pro Leu Asp Leu Ser Ser Gly Val Lys Gln Lys Ala Glu Gly Thr Gly Lys Thr Pro Val Gln Trp Glu Ser Val Leu Asp Leu Ser Val His Lys Lys His Cys Ser Asp Ser Glu Gly Lys Glu Phe Lys Glu Ser His Ser Val Gln Pro Thr Cys Ser Ala Val Lys 870 Lys Arg Lys Pro Thr Thr Cys Met Leu Gln Lys Val Leu Leu Asn Glu 890 Tyr Asn Gly Ile Asp Leu Pro Val Glu Asn Pro Ala Asp Gly Thr Arg 905 Ser Pro Ser Pro Cys Lys Ser Leu Glu Ala Gln Pro Asp Pro Asp Leu 920 Gly Pro Gly Ser Gly Phe Pro Ala Pro Thr Val Glu Ser Thr Pro Asp Val Cys Pro Ser Ser Pro Ala Leu Gln Thr Pro Ser Leu Ser Ser Gly

- Gln Leu Pro Pro Leu Leu Ile Pro Thr Asp Pro Ser Ser Pro Pro Pro 975
- Cys Pro Pro Val Leu Thr Val Ala Thr Pro Pro Pro Pro Leu Leu Pro 980 985 990
- Thr Val Pro Leu Pro Ala Pro Ser Ser Ser Ala Ser Pro His Pro Cys 995 1000 1005
- Pro Ser Pro Leu Ser Asn Ala Thr Ala Gln Ser Pro Leu Pro Ile Leu 1010 1015 1020
- Ser Pro Thr Val Ser Pro Ser Pro Ser Pro Ile Pro Pro Val Glu Pro 1025 1030 1035 1040
- Leu Met Ser Ala Ala Ser Pro Gly Pro Pro Thr Leu Ser Ser Ser Ser 1045 1050 1055
- Ser Pro Ser Pro Pro Pro Leu Ser Ala Ile Ser Ser Val Val Ser Ser 1075 1080 1085
- Gly Asp Asn Leu Glu Ala Ser Leu Pro Met Ile Ser Phe Lys Gln Glu 1090 1095 1100
- Glu Leu Glu Asn Glu Gly Leu Lys Pro Arg Glu Glu Pro Gln Ser Ala 1105 1110 1115 11120
- Ala Glu Gln Asp Val Val Val Gln Glu Thr Phe Asn Lys Asn Phe Val
- Cys Asn Val Cys Glu Ser Pro Phe Leu Ser Ile Lys Asp Leu Thr Lys 1140 1145 1150
- His Leu Ser Ile His Ala Glu Glu Trp Pro Phe Lys Cys Glu Phe Cys 1155 1160 1165
- Val Gln Leu Phe Lys Asp Lys Thr Asp Leu Ser Glu His Arg Phe Leu 1170 1175 1180
- Leu His Gly Val Gly Asn Ile Phe Val Cys Ser Val Cys Lys Lys Glu 1185 1190 1195 1200
- Phe Ala Phe Leu Cys Asn Leu Gln Gln His Gln Arg Asp Leu His Pro 1205 1210 1215
- Asp Lys Val Cys Thr His His Glu Phe Glu Ser Gly Thr Leu Arg Pro 1220 1225 1230
- Gln Asn Phe Thr Asp Pro Ser Lys Ala His Val Glu His Met Gln Ser 1235 1240 1245
- Leu Pro Glu Asp Pro Leu Glu Thr Ser Lys Glu Glu Glu Glu Leu Asn 1250 1255 1260
- Asp Ser Ser Glu Glu Leu Tyr Thr Thr Ile Lys Ile Met Ala Ser Gly 1265 1270 1275 1280
- Ile Lys Thr Lys Asp Pro Asp Val Arg Leu Gly Leu Asn Gln His Tyr
  1285 1290 1295
- Pro Ser Phe Lys Pro Pro Pro Phe Gln Tyr His His Arg Asn Pro Met 1300 1305 1310

- Gly Ile Gly Val Thr Ala Thr Asn Phe Thr Thr His Asn Ile Pro Gln 1315 1320 1325
- Thr Phe Thr Thr Ala Ile Arg Cys Thr Lys Cys Gly Lys Gly Val Asp 1330 1335 1340
- Asn Met Pro Glu Leu His Lys His Ile Leu Ala Cys Ala Ser Ala Ser 1345 1350 1355 1360
- Asp Lys Lys Arg Tyr Thr Pro Lys Lys Asn Pro Val Pro Leu Lys Gln 1365 1370 1375
- Thr Val Gln Pro Lys Asn Gly Val Val Leu Asp Asn Ser Gly Lys 1380 1385 1390
- Asn Ala Phe Arg Arg Met Gly Gln Pro Lys Arg Leu Asn Phe Ser Val 1395 1400 1405
- Glu Leu Ser Lys Met Ser Ser Asn Lys Leu Lys Leu Asn Ala Leu Lys 1410 1415 1420
- Lys Lys Asn Gln Leu Val Gln Lys Ala Ile Leu Gln Lys Asn Lys Ser 1425 1430 1435 1440
- Ala Lys Gln Lys Ala Asp Leu Lys Asn Ala Cys Glu Ser Ser His 1445 1450 1455
- Ile Cys Pro Tyr Cys Asn Arg Glu Phe Thr Tyr Ile Gly Ser Leu Asn 1460 1465 1470
- Lys His Ala Ala Phe Ser Cys Pro Lys Lys Pro Leu Ser Pro Pro Lys 1475 1480 1485
- Lys Lys Val Ser His Ser Ser Lys Lys Gly Gly His Ser Ser Pro Ala 1490 1495 1500
- Ser Ser Asp Lys Asn Ser Asn Ser Asn His Arg Arg Thr Ala Asp 1505 1510 1515 1520
- Ala Glu Ile Lys Met Gln Ser Met Gln Thr Pro Leu Gly Lys Thr Arg 1525 1530 1535
- Ala Arg Ser Ser Gly Pro Thr Gln Val Pro Leu Pro Ser Ser Ser Phe 1540 1545 1550
- Arg Ser Lys Gln Asn Val Lys Phe Ala Ala Ser Val Lys Ser Lys Lys 1555 1560 1565
- Pro Ser Ser Ser Ser Leu Arg Asn Ser Ser Pro Ile Arg Met Ala Lys 1570 1575 1580
- Ile Thr His Val Glu Gly Lys Lys Pro Lys Ala Val Ala Lys Asn His 1585 1590 1595 1600
- Ser Ala Gln Leu Ser Ser Lys Thr Ser Arg Ser Leu His Val Arg Val 1605 1610 1615
- Gln Lys Ser Lys Ala Val Leu Gln Ser Lys Ser Thr Leu Ala Ser Lys 1620 1625 1630
- Lys Arg Thr Asp Arg Phe Asn Ile Lys Ser Arg Glu Arg Ser Gly Gly 1635 1640 1645
- Pro Val Thr Arg Ser Leu Gln Leu Ala Ala Ala Ala Asp Leu Ser Glu 1650 1660



Asn Lys Arg Glu Asp Gly Ser Ala Lys Gln Glu Leu Lys Asp Phe Ser 1665 1670 1675 1680

Tyr Ser Leu Arg Leu Ala Ser Arg Cys Ser Pro Pro Ala Ala Ser Tyr 1685 1690 1695

Ile The Arg Gln Tyr Arg Lys Val Lys Ala Pro Ala Ala Gln Phe 1700 1705 1710

Gln Gly Pro Phe Phe Lys Glu 1715

#### SEQ ID NO. 100:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 115 氨基酸
- (B) 类型: 氨基酸

(D) 结构: 线性

Met Pro Gly Ala Gly Leu Gly Ile Trp Thr Lys Arg Lys Ile Glu Val

Gly Glu Lys Phe Gly Pro Tyr Val Gly Glu Gln Arg Ser Asn Leu Lys 20 25 30

Asp Pro Ser Tyr Gly Trp Glu Ile Leu Asp Glu Phe Tyr Asn Val Lys 35 40

Phe Cys Ile Asp Ala Ser Gln Pro Asp Val Gly Ser Trp Leu Lys Tyr 50 60

Ile Arg Phe Ala Gly Cys Tyr Asp Gln His Asn Leu Val Ala Cys Gln 65 70 80

Ile Asn Asp Gln Ile Phe Tyr Arg Val Val Ala Asp Ile Ala Pro Gly 85 90 95

Glu Glu Leu Leu Phe Met Lys Ser Glu Asp Tyr Pro His Glu Thr 100 105 110

Met Ala Pro 115

#### SEQ ID NO. 101:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 110 氨基酸

#### (B) 类型: 氨基酸

(D) 结构: 线性

Asp Glu Leu His Gly Asn Val Leu Ile Ala Val Thr Gln Ile Ala Leu 1 5 10 15

Gly Arg Thr Ile Gly Val Ile Asp Lys Ala Thr Pro Asn Asp Ser Asn 20 25 30

Ala Leu Leu Ile Leu Asn Leu Ile Lys Glu Ala Asp Asp Gly Glu Asp 35 40 45

Ala Asn Ile Cys Met Arg Gln Glu Asp Arg Lys Thr Phe Leu Gln Thr 50 55 60

Ser Lys Ile Ile Asn Ile Gly Glu Arg Leu Leu Leu Gln Arg Leu Ser 65 70 75 80

Glu Glu Glu Cys Asp Glu Glu Asp Gln Asp Asp Leu Glu Asn Leu Ile 85 90 95

Leu Leu Lys Asp Glu Asp Arg Pro Asp Ser Thr Gln Ser Cys
100 105 110

SEQ ID NO. 102: (i) 序列特征: (B) 类型: 氨基酸 (A) 长度: 21 氨基酸 (D) 结构: 线性 Glu Trp Gly Pro Val Thr Arg Ser Leu Gln Arg Ser Thr Lys Gln Glu 10 Leu Lys Asp Leu Gln SEQ ID NO. 103: (i) 序列特征: (A) 长度: 22 氨基酸 (B)类型:氨基酸 (D) 结构:线性 Gly Ala Glu Glu Thr Ala Ala Ala Ala Ala Leu Gly Ala Leu Arg Leu Gly Arg Arg Ala Arg SEQ ID NO. 104: (i) 序列特征: (B) 类型: 核酸 (A) 长度: 391 碱基对 (D) 结构: 线性 (C) 股链: 单 (ii) 特征 (B) 位置: 1-391 (A) 命名/关键词: CDS GTG TAC TAC CCA AAT TTG GGG TGG ATG TGC ATT GAT GCC ACT GAT CCG 48 Val Tyr Tyr Pro Asn Leu Gly Trp Met Cys Ile Asp Ala Thr Asp Pro 96 GAG AAG GGC AAC TGG CTC CGC TAT GTG AAC TGG GCT TGC TCA GGA GAA

GAA CAG AAT TTA TTT CCA CTG GAA ATC AAC AGA GCC ATT TAC TAT AAA
Glu Gln Asn Leu Phe Pro Leu Glu Ile Asn Arg Ala Ile Tyr Tyr Lys
35

ACC TTA AAG CCA ATC GCG CCT GGC GAG GAG CTC CTG GTC TGG TAC AAT
Thr Leu Lys Pro 1le Ala Pro Gly Glu Glu Leu Leu Val Trp Tyr Asn
50

55

60

Glu Lys Gly Asn Trp Leu Arg Tyr Val Asn Trp Ala Cys Ser Gly Glu

240 GGG GAA GAC AAC CCC GAG ATA GCA GCT GCG ATT GAG GAA GAG CGA GCC Gly Glu Asp Asn Pro Glu Ile Ala Ala Ala Ile Glu Glu Glu Arg Ala AGC GCC CGG AGC AAG CGG AGC TCC CCG AAG AGC CGG AGA GGG AAG AAG 288 Ser Ala Arg Ser Lys Arg Ser Ser Pro Lys Ser Arg Arg Gly Lys Lys AAA TCA CAG GAG AAT AAA AAC AAA GGC ATC AGA ACC CAG GCT GCA GCG Lys Ser Gln Glu Asn Lys Asn Lys Gly Ile Arg Thr Gln Ala Ala Ala 336 100 CGG AAG GCG AGC GAG CTG GAC TCC ACC TCT GCA AAC ATG AGG GGC TCT 384 Arg Lys Ala Ser Glu Leu Asp Ser Thr Ser Ala Asn Met Arg Gly Ser 120 391 GCA GAA G Ala Glu 130

SEQ ID NO. 105:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 130 氨基酸
- (B) 类型: 氨基酸

- (D) 结构:线性
- (i i )分子类型:蛋白质

Val Tyr Tyr Pro Asn Leu Gly Trp Met Cys Ile Asp Ala Thr Asp Pro

Glu Lys Gly Asn Trp Leu Arg Tyr Val Asn Trp Ala Cys Ser Gly Glu 20 25 30

Glu Gln Asn Leu Phe Pro Leu Glu Ile Asn Arg Ala Ile Tyr Tyr Lys 35 40

Thr Leu Lys Pro Ile Ala Pro Gly Glu Glu Leu Leu Val Trp Tyr Asn 50 60

Gly Glu Asp Asn Pro Glu Ile Ala Ala Ala Ile Glu Glu Giu Arg Ala 65 70 75 80

Ser Ala Arg Ser Lys Arg Ser Ser Pro Lys Ser Arg Arg Gly Lys Lys

Lys Ser Gln Glu Asn Lys Asn Lys Gly Ile Arg Thr Gln Ala Ala Ala 100 105 110

Arg Lys Ala Ser Glu Leu Asp Ser Thr Ser Ala Asn Met Arg Gly Ser 115 120 125

Ala Glu 130

SEQ ID NO. 106:

- (i) 序列特征:
- (A) 长度: 20 碱基对
- (B) 类型: 核酸

(C) 股链: 单

- (D) 结构:线性
- (xi) 序列描述: SEQ ID NO. 106:

GCGAGGAGCT CCTGGTCTGG

### 说明书附图

09 09	120	180	240	300	360 355 360
MONTED ATETLAEVPE HYLRGLPEEV RLFPSAVOKT RIGWATKPI LKGKKFGPFV MONTED ATETLAEVPE HYLRGLPEEV RLFPSAVOKT RIGWATKPI LKGKKFGPFV DE DE VA ATETLAEVPE HYLRGLPEEV RLFPSAVOKT RIGWATKPI LKGKKFGPFY	GDKKKRSQVK DNVYMJEVYY PNLCMMCIDA TOPEKGNJLR YVNJACSGEE QNLFPLEINR GDKKKRSQVR DNVYMJEVYY PNLCMMCIDA TOPEKGNJLR YVNJACSGEE QNLFPLEINR GDKKKRSQV, DNVYMJEVYY PNLCMMCIDA TOPEKGNJLR YVNJACSGEE QNLFPLEINR	AIYYKTLKPI APGEELLVWY NGEDNPEIAA AIEEERASAR SKRSSPKSRK GKKKSENKN AIYYKTLKPI APGEELLVWY NGEDNPEIAA AIEEERASAR SKRSSPKSRR GKKKSFENKN AIYYKTLKPI APGEELLVWY NGEDNPEIAA AIEEERASAR SKRSSPKSR. GKKKS ENKN	KONKIODIOL KHSENDTISA NMRISAEGPK EDEENPSASA EOPAHLIEV ASOEVFPEUA KKIRTHPIOL KASELDETIFA NMRISAEGPK EEGE-PI ASA PEOPAFLEEV BNODAVPOVA KKIDL NISELDITI A NMRISAEGPK E. E. P. ASA EOPALLEV. D. P. B.	THE PALEPOP ET DERLENAA CEVNICLOEEE HEEEEE EEE EEE EEEE LIG EGGEEARMP  THE PACEPOP EUCHOEVTD CEVNICHEEE EEEEE EEE EEE EEEE.  H. DALEPOP E.C E CEVNICH EEEE EEEE EEE EEE EEE EEE EEE EEEE E	NENSYKEPEI ROJEKPEDLL EEPKTISHEN HEIGSEVTPA MOIPRINEEA NGOVHETFANF NESSAKEPEI ROJEKPEDLL EEPJSNSNEA HEIGSPLYTPP PHIPPRANEEA NGOVLETFANF NESSKEPEI ROJEKPEDLL EEP. S.E. EIG. VTP. PR. EEA NGOV ETFANF
hR12 cR12 一致性	hRIZ rRIZ 一致性	hR12 rR12 一致性	hR12 rR12 一致性	hR12 rR12	hR12 rR12 一致性

420 415	480 473 480	539 533 540	599 593 600	659 653	719 713
PCOHCERKET TROCLERHYN INISTANAF KCKYCGK-FG TOINRRHER RHENGLKR-PPCOHCERKEA TROCLERHYN INISTANAF KCKYCGK-FG TOINRRHER RHENGLKREPPCOHCERKE. TROCLERHYN INISTANAF KCKYCGK-FG TOINRRHER RHE.GLKR-PPCOHCERKE.	STLOPSED, ADCKAGGENV PSKCCSSPFS LCHOCLIANS EXPSOTINS SAVEENCEVK SYLCGSEDP ODCK-GENV ASKDESSPFD LCHOCLIANS EXASCEVIANS STVEENCEVK STLOPSED. DCK. GENV SKD. SSPF. LC. DCLIANS EK. SQ NS S. VEENCEVK	ELHPCKYCKK VFGTHTNMRR HORRVHERHL IPKGVRRKGG LAB POPPAE QADADONYYV ELHPCKYCKK VFGTHTNMRR HORRVHERHL IPKGVRRKGG LEBPOPPAE QAPPSQNVYV ELHPCKYCKK VFGTHTNMRR HORRVHERHL IPKGVRRKGG LEBPOPPAE QA	PSTEPEEEGE HODVYIMDIS SNISENLNYY IDGKIQTNAN TSNCDVIEME SASALLYGIN PSTEPEEEGE HODVYIMDIS SNISENLNYY IDGKIQTNSS TSNCDVIEME SNSAHLYGID PSTEPEEEGE DDVYIMDIS SNISENLNYY IDGKIQTN. TSNCDVIEME S.SA LYGI.	CLLTPVTVEI TONIKHTOVP VTEDLEKEPL GSTNSEFKKR RTASPPALPK IKPETISDPH CLLTPVTVEI TONIKETOVS VTLDLIKDSP SSTNCEEKKR RTASPPALPK IKMETISDST CLLTPVTVEI TONIKETOV VTEDEKKE STASPBELPK IKETEDE	UPSCSLSLPL SISTMENSF HKEKEVYLSS KLKQLLQTQD KLTEPAGISA MEIPKLGPVC APSCSLSLPL SISTMENSF HKEKEVYLSS KLKQLLQTQD KLTLPAGFSA PEIFKLGPVC PSCSLSLPL SISTMENSF HKEK NYLSS KLKQLLQTQD KLTLPAG SA EI KLGPVG
1812 1812 一致性	nRIZ cRIZ 一致件	hP1Z rR1Z 一致性	hRIZ rRIZ 一致性	nRIZ cRIZ 一致在:	hR12 rR12 一致体

	•			•					•	• • •	•
• •	••		•			•		•	•	_	•
• •	•		•	•		• .	_		.•	•	٠.
• •	•	•	•	•	_	:	•	_	•		:
••			٠.	••	٠.	•		•	• •	٠.	•

779	833	668	958	1018	1078
773	833	889	9.49 .		1067
780	840	900	960		1080
VSAPASMLPV TSSRFKRRTS SPPSSPOHSP ALRDFCKPHD CKAAWTDAGL TSKKAKLESH ASAPASMLPV TSSRFKRRTS SPPSSPOHSP ALRDFCKPND CKAAWTDTGL TSKKHKLESR SAPASMLPV TSSRFKRRTS SPPSSPOHSP ALRDFCKP D CKAAWTD L TSKK KLES	SOSPAWSLSG RDERETHSPP CFDEYKNSKE WILDSSNFSSV CNOOPLDLSS CVKOKBEGTG SOSPAWSLSG RDERETHSPP CFDEYKNSKE WASSIFSSV CNOOPLDLSS CVKOKFEGTG SOSPAWSLSG RDERETHSPP CFDEYKNSKE WASSIFSSV CNOOPLDLSS CVKOK EGTG	KTPVTWESVL DLSVHKKAGS DSECKEFKEB PGVQPTCSAV KKAKPTTCML OKVLLNEYNG KTPVTWESVL DLSVHKKAG- DSECKEFKEN MAGA- AA KKAKPTTCML OKVLLNEYNG KTPV WESVL DLSVHKKGC DSECKEFKE MAGA- AN KKAKPTTCML OKVLLNEYNG	I ULPLENPAD (TRSPSPCKS LEMOPOPHLG PISTEPAPTV ESTIPATOT PS SPALOTESUS VSLEPTETPE VTRSPSPCKS POUDPOPHLG PISTESUPTA ESTIPATVOPS SPALOTESUS LEDELLE ESTIPATVOPS SPALOTESUS LEDELLE PISTON ESTIPATUOT SUSTEMBLE PISTON ESTIPATUOT PESTA ESTIPATUOT PEST	SCOLPPLUIP THESSPERCE PULTVATERE PLLETVPLEA PSSEASPHE PSPUSNITAC SCOLPPLUIP THESSEPPECE PULTVATERE PLETVPLE PSSEASPECE PSPHSNITAC SCOLPPLUIP THESSEPPECE PULTVATERE PLETVPLE PSSEASPECE PSPHSNITAC SCOLPPLUIP THESSEPPECE PULTVATERE PLETVPLE. PSSEASPISMITAC	SPLPILSPTV SPSPSPIPPV EPLMSAASPC PPTLSSSSSS SSSSSSSS SISSEMPP SPLPILSPTV SPSPSPIPPV EPLMSAASPC PPTLSSSSSS SSSPRSSSS SISSEMPP SPLPILSPTV SPSPSPIPPV EPLMSAASPC PPTLSSSSSS SSS SSSPSSSS SISSEMBLE
nR12	hRI2	hRIZ	hRIZ	hR12	hRIZ
rR12	rRI2	rRIZ	rRIZ	rR12	cRIZ
一致性	一 <u>努</u> 在	, 一致在	一致性	一致性	一致在

••	•		
• •	••	: : .*	• : .
: :			• •
•	•	••	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
••	•••	•• ••	

.

			•		
1138	1198	1258 1246 1260	1318	1378 1365 1380	1438
LSAUSSVVSS CONLEASUPY 19FRQEE EN EGLKPPEEPO GARBONVO ETFRKNFILCN LSAUSSVVSS CONLEASUPY FRQEE ES EGLKPPEERP FACOS-VVO ETFRKNFILCN LSA SSVVSS CONLEASUP FRQEE E EGLKPEERP ACCS - VVO ETFRKNFILCN	VCESPFLSIK DLTKHLSUHA EEWPFKCEFC VQLFKUKTDL SEHRFLLHGV GNIFVCSVCK VCESPFLSIK DLTKHLSUHA EEWPFKCEFC VQLFKUKTDL SEHRFLLHGV GNIFVCSVCK VCESPFLSIK DLTKHLS HA EEWPFKCEFC VOLFK KTDL SEHRFLLHGV GNIFVCSVCK	KEFAFLCNLO OHORDLHPDK VCTHOIEFESC TLRPONFTDP SKANVEHNES LPETPLETSK KEFAFLCNLO OHORDLHPDE VCTIDIEFESC TLRPONFTDP SKANVEHNES LPETPLETSR KEFAFLCNLO OHORDLHPD VCTHHEFESC TLRPONFTDP SKANVEHNES LPETETS	EEEFLNDSSE ELYTTIKIMA SGIKTKDPDV RLGLNQHYPS FKPPPFQYHH RNPMGIGVTA EEE-LNDSSE ELYTTIKIMA SGIKTKDPDV RLGLNQHYPS FKPPPFQYHH RNPMGIGVTA EEE LNDSSE ELYTTIKIMA SGIKTKDPDV RLGLNQHYPS FKPPPFQYHH RNPMGIGVTA	TNFTTHNIPQ TFTTAIRCTK CGKGVDNMPE LHKHILACAS ASDKKRYTPK KNPVPLKQTV TNFTTHNIPQ TFTTAIRCTK CGKGVDNMPE LHKHILACAS ASDKKRYTPK KNPVPLKQTV TNFTTHNIPQ TFTTAIRCTK CGKGVDNMPE LHKHILACAS ASDKKRYTPK KNPVPLKQTV	OPKNGVVVLD NSCKNAFRRY COPKRUNFEV ELEKYSENKL KLYALKKKNO LVOKAILOKN OPKNGVVVLD NSCKNAFRRY COPKRUNF V EU KMSTNKL KLBALKKKNO LVOKAILOKN OPKNGVVVLD NSCKNAFRRY COPKRU E V EU KMS NKL KU ALKKKNO LVOKAILOKN
hR12 rR12 一致性	hRIZ rRIZ 致性	hRIZ rRIZ 一致性;	nRI2 rRIZ 一致性	hRIZ rRIZ · 一致性;	hR12 rR12 · 一致性;

1485 1485 1500	1558 1545 1560	1618 1605 1620	1678 1665 1580	1719 1707 1722
KSAKOKADLA NACESSHIC PYCAREFTY! GSLNKHAAFS CPKKPLSPPK TWYSHSSKNO RAAKOKADLA DTSENSSHIC PYCHREFTY! GSLNKHAAFS CPKKPLSPPK TKVSHSSKNO AKOKADL E SSHIC PYC REFTY! GSLNKHAAFS CPKKPLSP K TKVSHSSKKO	CHESPASSOR INSVENHERRT ACHETEROST CHPLCKTRAR SECPTOVALP SSSFERSTONY CHASSESSOR INSCHARRET ACHETERNOST CHPLCKTRAR STOPPONGLE SSSFERSTONY CH S SSERS ON CH S SSSFERSTONY	KFAASVKSKK HSSSSLRNSS PIRMAKITHV ECKKPKAVAK MSAQLSSKT SRELHVRVQK KFAASVKSKK HSSSSLRNSS PIRMAKITHV ECKKPKAVAK EHSAQLSSKS SRELHVRVQK KFAASVKSKK SSSSLRNSS PIRMAKITHV ECKKPKAVAK HSAQLSSK SRELHVRVQK	SKAVLOSKST LASKARTDRF VIKSRERSGG PATRSLOLAA AADLSENKRE DESARGELKD SKAVLOSKITA LASKARTDRF IVKSRERSGG PITRSLOLAA AADLSESFIRE DESARHELKD SKAVLOSKITA LASKARTDRF KSRERSGG PITRSLOLAA AADLSE RE D'SAL ELKD	FSYSLRLASR CSPPARTIT ROTRKVKALA ANGFOCPFIK ELFSYSLRLASR CSSTABYIT ROGRKVKALA ANGFOCPFIK EKFSYSLRLASR G ANTT ROTRKVKALA A FOCPFIK E
hRIZ rRIZ 一致性	n812 r812 一 <b>致性</b>	hRIZ rRIZ 一致性	hR12 rR12 一致性:	hRIZ rRIZ 一致性



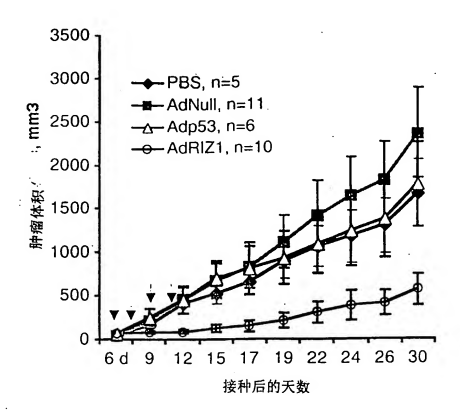


图 2



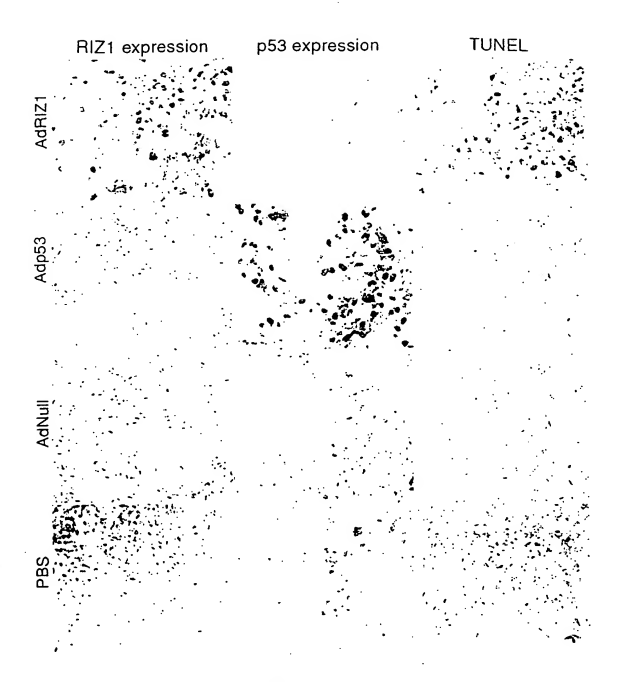


图 3